# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-043161

(43)Date of publication of application: 08.02.2002

(51)Int.Cl.

H016 4/12 **B28B** 1/30 B28B 3/02 B28B 11/00 CO4B 35/00 H01F 17/00 H01F 41/04 H01G 4/30

(21)Application number: 2000-221169

(71)Applicant: MURATA MFG CO LTD

(22) Date of filing:

21.07.2000

(72)Inventor: MIYAZAKI MAKOTO

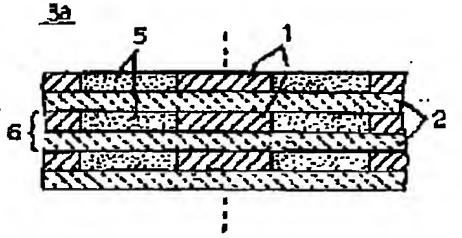
TANAKA SATORU

KIMURA KOJI KATO KOJI

### (54) LAMINATED CERAMIC ELECTRONIC COMPONENT AND METHOD FOR MANUFACTURING THE SAME (57)Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To prevent an internal electrode in a laminated ceramic capacitor, which is formed by baking a raw laminate, in which a ceramic green layer for absorbing a step is formed on a ceramic green sheet so as to substantially eliminate a step caused by the internal electrode, from being shifted or deformed

SOLUTION: Elasticity of the ceramic green layer 5 for absorbing a step is made larger than that of the ceramic green sheet 2, to make the ceramic green layer 5 for step absorbing more resistant to deformation than the ceramic green sheet 2, when the raw laminate 3a is pressed, and thereby making the internal electrode 1 less likely to be deformed.



#### \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely. 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

#### **CLAIMS**

[Claim(s)]

[Claim 1] Ceramic slurry containing the ceramic powder end of the 1st, and the 1st organic binder. Conductive paste.

A ceramic green sheet obtained by preparing ceramic paste containing the ceramic powder end of the 2nd, and the 2nd organic binder, respectively, and fabricating said ceramic slurry.

An internal-circuit-elements film formed by giving said conductive paste selectively so that a level difference by the thickness may be brought about on the principal surface of said ceramic green sheet.

A ceramic green layer for level difference absorption formed by giving said ceramic paste to a field in which it is on said principal surface of said ceramic green sheet, and said internal-circuit-elements film is not formed so that a level difference by thickness of said internal-circuit-elements film may be lost substantially.

It is a manufacturing method of a lamination type ceramic electronic component provided with the above, and an elastic modulus of said ceramic green layer for level difference absorption is carried out more than an elastic modulus of said ceramic green sheet.

[Claim 2]A manufacturing method of the lamination type ceramic electronic component according to claim 1 in which what has an elastic modulus more than an elastic modulus of said 1st organic binder is used as said 2nd organic binder.

[Claim 3]A manufacturing method of the lamination type ceramic electronic component according to claim 1 in which what has the glass transition temperature more than glass transition temperature of said 1st organic binder is used as said 2nd organic binder.

[Claim 4]A manufacturing method of the lamination type ceramic electronic component according to any one of claims 1 to 3 to which an elastic modulus of said ceramic green layer for level difference absorption is adjusted with an addition of a plasticizer added by said ceramic paste.

[Claim 5] A primary dispersing process which carries out the distributed processing of the primary mixture in which said ceramic paste contains the ceramic powder end of said 2nd [ the ], and the 1st organic solvent at least, A secondary dispersing process which carries out the distributed processing of the secondary mixture which added said 2nd organic binder to said primary mixture which passed through said primary dispersing process at least, By heat—treating said secondary mixture after a process which includes the 2nd organic solvent of a high boiling point in said primary mixture and/or said secondary mixture from said 1st organic solvent, and said secondary dispersing process. A manufacturing method of the lamination type ceramic electronic component according to any one of claims 1 to 4 produced through a removal process which removes said 1st organic solvent selectively.

[Claim 6]A manufacturing method of the lamination type ceramic electronic component according to any one of claims 1 to 5 which has the presentation substantially same said ceramic powder end of the 1st as said ceramic powder end of the 2nd.

[Claim 7]A manufacturing method of the lamination type ceramic electronic component according to any one of claims 1 to 6 which is dielectric ceramic powder both the ceramic powder end of said 1st [ the ] and the 2nd. [Claim 8]A manufacturing method of the lamination type ceramic electronic component according to claim 7 is an internal electrode arranged so that electric capacity may be formed while said internal-circuit-elements film is mutual and in which said lamination type ceramic electronic component is a laminated ceramic capacitor. [Claim 9]A manufacturing method of the lamination type ceramic electronic component according to any one of claims 1 to 6 which it is in the end of magnetic body ceramic powder both the ceramic powder end of said 1st [ the ] and the 2nd.

[Claim 10] A manufacturing method of the lamination type ceramic electronic component according to claim 9 said whose internal-circuit-elements film is a coil conductor film prolonged in a coiled form and in which said lamination type ceramic electronic component is a laminated inductor.

[Claim 11]A lamination type ceramic electronic component obtained by the manufacturing method according to any one of claims 1 to 10.

[Translation done.]

#### \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely. 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

#### **DETAILED DESCRIPTION**

# [Detailed Description of the Invention] [0001]

[Field of the Invention]In this invention, it is related with a lamination type ceramic electronic component and a manufacturing method for the same.

Therefore, in order to absorb the level difference resulting from the thickness of the internal-circuit-elements film especially formed between ceramic layers, it is related with a lamination type ceramic electronic component provided with the ceramic layer for level difference absorption formed with the negative pattern of an internal-circuit-elements membrane pattern, and a manufacturing method for the same.

#### [0002]

[Description of the Prior Art] For example, when it is going to manufacture a lamination type ceramic electronic component like a laminated ceramic capacitor, two or more ceramic green sheets are prepared, and these ceramic green sheets are accumulated. On the specific ceramic green sheet, the conductor film for constituting a capacitor, resistance, an inductor, a barista, a filter, etc. and an internal-circuit-elements film like a resistor film are formed according to the function of a lamination type ceramic electronic component made profitably like.

[0003] Electronic equipment including mobile communications equipment in recent years, A miniaturization and a weight saving progress, and in such electronic equipment, when a lamination type ceramic electronic component is used as a circuit element, a miniaturization or slimming down, and a weight saving are strongly required also from such a lamination type ceramic electronic component. For example, in the case of the laminated ceramic capacitor, the demand of a miniaturization or slimming down, and large-scale-izing is increasing.

[0004] When it is going to manufacture a laminated ceramic capacitor, typically, Mix dielectric ceramic powder, an organic binder, a plasticizer and an organic system, or a drainage system solvent, and ceramic slurry is produced, This ceramic slurry on a base material like polyester film coated by silicone resin as a remover, etc., By fabricating so that a doctor blade method etc. may be applied, for example, it may become a sheet shaped several micrometers thick, a ceramic green sheet is produced, it ranks second, and this ceramic green sheet is dried.

[0005]Next, the internal electrode as an internal-circuit-elements film is formed on a ceramic green sheet by having two or more patterns which separated the interval mutually on the principal surface of the ceramic green sheet mentioned above, and screen-stencil giving conductive paste, and drying this. Some ceramic green sheets 2 in which it was distributed over two or more places as mentioned above, and the internal electrode 1 was formed are shown to drawing 7 by the top view.

[0006]Next, after the ceramic green sheet 2 exfoliates from a base material and is cut by the suitable size, as a part is shown in drawing 6. The raw layered product 3 is produced by accumulating only predetermined number of sheets and accumulating further only number of sheets predetermined in the ceramic green sheet which does not form the internal electrode in the upper and lower sides of this pile.

[0007]After this raw layered product 3 is pressed in a laminating direction, as shown in <u>drawing 8</u>, it is cut by the size which should serve as the layered product chip 4 for each laminated ceramic capacitor, and ranks second, After passing through a de binder process, a baking process is given and a laminated ceramic capacitor is completed by forming exterior electrodes eventually.

[0008] In such a laminated ceramic capacitor, in order to satisfy the demand to the miniaturization or slimming down, and large-scale-izing, it is necessary to attain increase of the number of laminations of the ceramic green sheet 2 and the internal electrode 1, and lamination of the ceramic green sheet 2.

[0009] However, between the portion in which the internal electrode 1 is located the more as a result of accumulation of each thickness of the internal electrode 1 the more above multilayering and lamination progress, and the portions which are not so, Or as the internal electrode 1 becomes more remarkable in a laminating direction in the difference of the thickness between the portion arranged comparatively and the portion which is not so, for example, it is shown in drawing 8, about the appearance of the obtained layered product chip 4, the modification that on the other hand the principal surface serves as convex will arise. [ many ]

[0010]In the portion in which the internal electrode 1 is not located if modification as shown in <u>drawing 8</u> in the layered product chip 4 has arisen, or the portion in which only a small number of internal electrode 1 is arranged comparatively in the laminating direction, Since a comparatively big distortion is brought about in the case of [ like a press operator ] and the adhesion between the ceramic green sheets 2 is inferior, it is easy to generate defects, such as delamination and a minute crack, by the internal stress caused at the time of calcination.

[0011]Modification of the layered product chip 4 as shown in drawing 8 may cause the result made to transform the internal electrode 1 undesirably, and a short defect may produce it by this.

[0012] Such inconvenience is the cause of reducing the reliability of a laminated ceramic capacitor.

[0013]In order to solve the above problems, as shown in <u>drawing 2</u>, to the field in which the internal electrode 1 on the ceramic green sheet 2 is not formed, for example. Form the ceramic green layer 5 for level difference absorption, and by this ceramic green layer 5 for level difference absorption. Losing substantially the level difference by the thickness of the internal electrode 1 on the ceramic green sheet 2 is indicated to JP.56-94719,A, JP,3-74820,A, JP,9-106925,A, etc., for example.

[0014]As mentioned above, by forming the ceramic green layer 5 for level difference absorption. Between the portion in which the internal electrode 1 is located when the raw layered product 3a is produced, as a part is shown in drawing 1, and the portions which are not so. Or as the difference of the thickness between the portion in which many internal electrodes 1 are arranged comparatively in the laminating direction, and the portion which is not so stops arising substantially and it is shown in drawing 3, in the obtained layered product chip 4a, it becomes difficult to produce undesirable modification as shown in drawing 8.

[0015] As a result, the reliability of the laminated ceramic capacitor which could make hard to produce problems, such as defects, such as delamination which was mentioned above, and a minute crack, and a short defect by modification of the internal electrode 1, and was obtained can be improved.

[0016]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] However, in spite of having adopted the method explained with reference to drawing 1 thru/or drawing 3 mentioned above, modification of the internal electrode 1, a gap, or distortion may arise. And it turns out that it is easy to produce modification of this internal electrode 1 like the press operator for obtaining the layered product chip 4a.

[0017] The same problem encounters also in other lamination type saying other than a laminated ceramic capacitor (for example, a laminated inductor) ceramic electronic components.

[0018] Then, the purpose of this invention is to provide the lamination type ceramic electronic component obtained by the manufacturing method and this manufacturing method of the lamination type ceramic electronic component which can solve a problem which was mentioned above.

[0019]

[Means for Solving the Problem] This invention is first turned to a manufacturing method of a lamination type ceramic electronic component. In this manufacturing method, the following processes are carried out fundamentally. [0020] First, ceramic slurry containing the ceramic powder end of the 1st and the 1st organic binder, conductive paste, and ceramic paste containing the ceramic powder end of the 2nd and the 2nd organic binder are prepared, respectively.

[0021] Next, a ceramic green sheet obtained by fabricating ceramic slurry, An internal-circuit-elements film formed by giving conductive paste selectively so that a level difference by the thickness may be brought about on the principal surface of a ceramic green sheet. Two or more composite structures provided with a ceramic green layer for level difference absorption formed by giving ceramic paste to a field in which it is on the principal surface of a ceramic green sheet, and an internal-circuit-elements film is not formed so that a level difference by thickness of an internal-circuit-elements film may be lost substantially are produced.

[0022]Next, a raw layered product is produced by accumulating a composite structure of these plurality and pressing in a laminating direction.

[0023]And a raw layered product is calcinated.

[0024] In a manufacturing method of a lamination type ceramic electronic component provided with such a fundamental process, in order to solve a technical technical problem mentioned above, an elastic modulus of a ceramic green layer for level difference absorption is characterized by being carried out more than an elastic modulus of a ceramic green sheet.

[0025]As mentioned above, in order to carry out an elastic modulus of a ceramic green layer for level difference absorption more than an elastic modulus of a ceramic green sheet, As the 2nd organic binder, what has an elastic modulus more than an elastic modulus of the 1st organic binder can be used, or what has the glass transition temperature of the 1st organic binder can be used as the 2nd organic binder.

[0026]An elastic modulus of a ceramic green layer for level difference absorption can also be adjusted with an addition of a plasticizer added by ceramic paste.

[0027]In this invention, above—mentioned ceramic paste, A primary dispersing process which carries out the distributed processing of the primary mixture containing the ceramic powder end of the at least 2nd, and the 1st organic solvent, A secondary dispersing process which carries out the distributed processing of the secondary mixture which added the 2nd above—mentioned organic binder to a primary mixture which passed through a primary dispersing process at least, It is more preferred than the 1st organic solvent to be produced through a process which includes the 2nd organic solvent of a high boiling point in a primary mixture and/or a secondary mixture, and a removal process which removes the 1st organic solvent selectively by heat—treating a secondary mixture after a secondary dispersing process.

[0028]In this invention, it is preferred to have the substantially same presentation as the ceramic powder end of the 2nd the ceramic powder end of the 1st.

[0029]In a specific embodiment of this invention, it is dielectric ceramic powder both the ceramic powder end of the

1st and the 2nd it is contained in ceramic slurry and ceramic paste, respectively. In this case, when an internal-circuit-elements film is an internal electrode arranged so that electric capacity may be formed while it is mutual, a laminated ceramic capacitor can be manufactured.

[0030]It is in other specific embodiments of this invention in the end of magnetic body ceramic powder both the end of ceramic powder it is contained in ceramic slurry and ceramic paste, respectively. In this case, a laminated inductor can be manufactured when an internal-circuit-elements film is a coil conductor film prolonged in a coiled form.

[0031] This invention is turned also to a lamination type ceramic electronic component obtained again by a manufacturing method which was mentioned above.

[0032]

[Embodiment of the Invention]One embodiment of this invention is described about the manufacturing method of a laminated ceramic capacitor. The manufacturing method of the laminated ceramic capacitor by this embodiment can be explained referring to drawing 1 thru/or drawing 3 mentioned above.

[0033] The ceramic slurry which contains the 1st ceramic powder end for the ceramic green sheet 2, and the 1st organic binder in carrying out this embodiment. The ceramic paste containing the 2nd ceramic powder end for the conductive paste for the internal electrode 1 and the ceramic green layer 5 for level difference absorption and the 2nd organic binder is prepared, respectively. Each character of the 1st and 2nd organic binders is mentioned later. Conductive paste also usually contains the organic binder.

[0034]In order to obtain the ceramic green sheet 2 from above-mentioned ceramic slurry, on a base material (not shown) like polyester film coated by silicone resin as a remover, etc., Ceramic slurry is fabricated by a doctor blade method etc., and, subsequently is dried. After desiccation, each thickness of the ceramic green sheet 2 shall be several micrometers.

[0035]On the principal surface of the ceramic green sheet 2, after the internal electrode's 1 drying, it is formed with a thickness of about 1 micrometer, so that it may be distributed over two or more places. The internal electrode 1 gives conductive paste by screen—stencil etc., and is formed by drying this, for example. This internal electrode 1 has predetermined thickness, respectively, therefore the level difference by this thickness is brought about on the ceramic green sheet 2.

[0036]Next, it is on the principal surface of the ceramic green sheet 2, and the ceramic green layer 5 for level difference absorption is formed in the field in which the internal electrode 1 is not formed so that the level difference by the thickness of the internal electrode 1 mentioned above may be lost substantially. The ceramic green layer 5 for level difference absorption is formed by having a negative pattern of the internal electrode 1 and giving the ceramic paste mentioned above by screen—stencil etc., and, subsequently is dried.

[0037]After forming the ceramic green layer 5 for level difference absorption, it may be made have formed the ceramic green layer 5 for level difference absorption in the explanation mentioned above, after forming the internal electrode 1, but to form the internal electrode 1 conversely.

[0038] As mentioned above, the composite structure 6 in which the internal electrode 1 and the ceramic green layer 5 for level difference absorption were formed on the ceramic green sheet 2 as shown in <u>drawing 2</u>, More than one are prepared, these composite structures 6 are cut by the suitable size, and only predetermined number of sheets is accumulated. By accumulating the ceramic green sheet in which the internal electrode and the ceramic green layer for level difference absorption furthermore are not formed in the upper and lower sides, the raw layered product 3a as shows <u>drawing 1</u> a part is produced.

[0039]After this raw layered product 3a is pressed in a laminating direction, as shown in <u>drawing 3</u>, it is cut by the size which should serve as the layered product chip 4a for each laminated ceramic capacitor, and ranks second. After passing through a de binder process, a baking process is given and a multilayer capacitor is completed by forming exterior electrodes eventually.

[0040] As mentioned above, by forming the ceramic green layer 5 for level difference absorption, Between the portion in which the internal electrode 1 is located in the raw layered product 3a as a part is shown in <u>drawing 1</u>, and the portions which are not so. Or as the difference of the thickness between the portion in which many internal electrodes 1 are arranged comparatively in the laminating direction, and the portion which is not so stops arising substantially and it is shown in <u>drawing 3</u>, in the layered product chip 4a, it becomes difficult to produce undesirable modification. As a result, the problem of a defect and short defects, such as delamination and a minute crack, can be made hard to produce in the obtained laminated ceramic capacitor.

[0041] moreover — it should observe — the elastic modulus of the ceramic green layer 5 for level difference absorption is carried out more than the elastic modulus of the ceramic green sheet 2. By accumulating and pressing two or more composite structures 6 by this, When it is going to obtain the raw layered product 3a, rather than the ceramic green sheet 2, become difficult to change the ceramic green layer 5 for level difference absorption at the time of a press, and The sake, The ceramic green layer 5 for level difference absorption serves as a wall, and it becomes difficult to produce modification of the internal electrode 1, and becomes difficult to produce a gap of the internal electrode 1 and distortion as a result. This acts more effectively to prevention of the defect mentioned above or poor generating.

[0042] The conductive paste used in order to form the internal electrode 1. Although conductive powder, a solvent, and resinous principles, such as an organic binder, are included, as a solvent contained in the solvent contained in ceramic paste, and conductive paste, When screen-stencil nature is taken into consideration, it is preferred to use what has the hoiling point which is

about 200-250 \*\*. When it is easy to dry ceramic paste or conductive paste, therefore it is easy to produce blinding of the mesh of a printing pattern in less than 150 \*\* and it exceeds another side and 250 \*\*, it is for being hard to dry a printed film, therefore requiring for desiccation for a long time.

[0043]When the solvent contained in ceramic slurry, ceramic paste, and conductive paste is an organic solvent, as an example of such an organic solvent, Ketone, such as methyl ethyl ketone, methyl isobutyl ketone, and acetone. Hydrocarbon, such as toluene, benzene, xylene, and normal hexane. Alcohols, such as methanol, ethanol, isopropanol, butanol, and amyl alcohol, Ester species, such as ethyl acetate, butyl acetate, and isobutyl acetate, diisopropyl keton, Ethyl Cellosolve, butyl Cellosolve, Cellosolve acetate, methyl Cellosolve acetate, Butylcarbitol, cyclohexanol, pine oil, a dihydroterpineol, Chlorinated hydrocarbons, such as ketone, such as isophorone, a terpineol, the SHIPRO pyrene glycol, and dimethyl phthalate, ester species, hydrocarbon, alcohols, and a methylene chloride, and these mixtures are mentioned.

[0044] As an organic binder, what is dissolved in the solvent mentioned above is good in a room temperature respectively. As such an organic binder, for example A polyvinyl butyral, Polyacetals, such as polybutylbutyral, and poly(meta) acrylic ester. Modified cellulose, such as ethyl cellulose, alkyd, and vinylidene. There are polyether, epoxy resins, urethane resin, polyamide resin, liquid crystal polymers, polyimidazole resin, and poly oxazoline resin.

[0045]In order to carry out the elastic modulus of the ceramic green layer 5 for level difference absorption more than the elastic modulus of the ceramic green sheet 2. The 1st organic binder that should be included in the ceramic slurry for shaping of the ceramic green sheet 2 based on each elastic modulus or glass transition temperature out of an above-mentioned organic binder, What is necessary is just to choose the 2nd organic binder that should be included in the ceramic paste for formation of the ceramic green layer 5 for level difference absorption, respectively.

[0046] The polyvinyl butyral illustrated above as an organic binder is obtained by condensation with polyvinyl alcohol and butylaldehyde, an acetyl group is less than 6 mol %, and a butyral group has% of a 62-82-mol low polymerization article, an inside polymerization article, and a high polymerization article. As for the polyvinyl butyral used as the 1st organic binder in ceramic paste, while the balance of the tough nature of dissolution viscosity and a dry paint film to the butyral group to an organic solvent is about 65 mol %, it is preferred that it is a polymerization article. [0047] In manufacturing the ceramic paste for the ceramic green layer 5 for level difference absorption especially, it is preferred that the following methods are adopted.

[0048] Namely, the primary dispersing process which carries out the distributed processing of the primary mixture which the 1st organic solvent of a high boiling point and the 2nd comparatively low-boiling-point organic solvent are used comparatively, and contains the ceramic powder end of the at least 2nd, and the 2nd organic solvent as an organic solvent, The secondary dispersing process which carries out the distributed processing of the secondary mixture which added the 2nd organic binder to the primary mixture which passed through this primary dispersing process at least is carried out. The 1st organic solvent is added on the both sides of the stage of a primary dispersing process, the stage of a secondary dispersing process or the stage of a primary dispersing process, and the stage of a secondary dispersing process. And the 2nd organic solvent is eventually removed selectively by heat-treating a secondary mixture after a secondary dispersing process.

[0049] Thus, since the 2nd organic binder is not yet added in a primary dispersing process, it is easy to make the distributed processing under hypoviscosity possible, therefore to improve the dispersibility in the ceramic powder end of the 2nd. In this primary dispersing process, the air which is sticking to the surface in the ceramic powder end of the 2nd is replaced by the 2nd organic solvent, and while being able to change into the state where the ceramic powder end of the 2nd was fully soaked in the 2nd organic solvent, the state of aggregation in the ceramic powder end of the 2nd can fully be cracked.

[0050]In a secondary dispersing process, maintaining the high dispersibility in the ceramic powder end of the 2nd obtained by the primary dispersing process as mentioned above, the 2nd organic binder can be mixed enough and uniformly, and the further grinding effect in the ceramic powder end of the 2nd can also be expected. [0051]Since removal of the 2nd organic solvent is carried out after a secondary dispersing process, Also in the stage of a secondary dispersing process, while it is possible to make viscosity of a secondary mixture comparatively low, therefore being able to maintain distributed efficiency comparatively highly, the solubility of the 2nd organic binder added in the stage of a secondary dispersing process which was mentioned above can be improved. [0052] As the 2nd organic solvent mentioned above, taking into consideration a relation with the boiling point of the 1st organic solvent. For example, methyl ethyl ketone, methyl isobutyl ketone, acetone, toluene, benzene, methanol, ethanol, isopropanol, ethyl acetate, isobutyl acetate, butyl acetate, and these mixtures can be used advantageously. [0053]It is preferred that it is what has the substantially same presentation as the ceramic powder end of the 2nd contained in the ceramic paste for the ceramic green layer 5 for level difference absorption the ceramic powder end of the 1st contained in the ceramic slurry for the ceramic green sheet 2. It is for coinciding a degree of sintering between the ceramic green layer 5 for level difference absorption, and the ceramic green sheet 2. [0054]I hear that it is the same that the main ingredients have the same presentation substantially [ \*\*\*\* ], and it is. For example, even if accessory constituents, such as a minute amount addition metal oxide and glass, differ, it can be said that it has the same presentation substantially. If the end of ceramic powder it is contained in the ceramic green sheet 2 is a thing of the range which satisfies X7R characteristic specified by the B weighting specified by JIS about the temperature characteristics of electric capacity, and EIA standard, The main ingredients are the same, and as long as it satisfies B weighting and X7R characteristic, the accessory constituent may also be

different the end of ceramic powder it is contained in the ceramic paste for the ceramic green layer 5 for level difference absorption.

[0055] In the ceramic slurry for the ceramic green sheet 2, or the ceramic paste for the ceramic green layer 5 for level difference absorption, a dispersing agent, a plasticizer, a spray for preventing static electricity, a defoaming agent, etc. may be added if needed. The elastic modulus of the ceramic green layer 5 for level difference absorption can also be adjusted with the addition of the plasticizer added by ceramic paste.

[0056] It is for drawing 4 explaining the manufacturing method of the laminated inductor as other embodiments of this invention. It is a perspective view decomposing and showing the element which constitutes the raw layered product 13 prepared in order to obtain the layered product chip 12 which showed drawing 5 appearance with the perspective view, and with which the laminated inductor 11 manufactured by this manufacturing method is equipped.

[0057] The raw layered product 13 is obtained two or more ceramic green sheets 14, 15, 16, and 17, —, by having 18 and 19 and laminating these ceramic green sheets 14-19.

[0058] The ceramic green sheets 14-19 fabricate the ceramic slurry containing the magnetic body ceramic powder end of the 1st, and the 1st organic binder with a doctor blade method etc., and are obtained by drying. After desiccation, each thickness of the ceramic green sheets 14-19 shall be 10-30 micrometers.

[0059] The coil conductor film and the ceramic green layer for level difference absorption which are prolonged in a coiled form are formed in the ceramic green sheets 15-18 located in the middle among the ceramic green sheets 14-19 so that it may explain in detail below.

[0060] First, the coil conductor film 20 is formed on the ceramic green sheet 15. The coil conductor film 20 is formed so that the 1st end may reach even the edge of the ceramic green sheet 15. The beerhole conductor 21 is formed in the 2nd end of the coil conductor film 20.

[0061]In order to form such the coil conductor film 20 and the beerhole conductor 21. For example, after forming the breakthrough for the beerhole conductor 21 in the ceramic green sheet 15 by methods, such as laser or punching, screen-stencil etc. give the conductive paste used as the coil conductor film 20 and the beerhole conductor 21, and drying is performed.

[0062]It is on the principal surface of the ceramic green sheet 15, and the ceramic green layer 22 for level difference absorption is formed in the field in which the coil conductor film 20 is not formed so that the level difference by the thickness of the coil conductor film 20 mentioned above may be lost substantially. The ceramic green layer 22 for level difference absorption gives the ceramic paste containing the magnetic body ceramic powder end of the 2nd, and the 2nd organic binder by screen—stencil etc., and is formed by drying.

[0063]Next, on the ceramic green sheet 16, the coil conductor film 23, the beerhole conductor 24, and the ceramic green layer 25 for level difference absorption are formed by the method mentioned above and the same method. The 1st end of the coil conductor film 23 is connected to the 2nd end of the coil conductor film 20 via the beerhole conductor 21 mentioned above. The beerhole conductor 24 is formed in the 2nd end of the coil conductor film 23, [0064]Next, on the ceramic green sheet 17, the coil conductor film 26, the beerhole conductor 27, and the ceramic green layer 28 for level difference absorption are formed similarly. The 1st end of the coil conductor film 26 is connected to the 2nd end of the coil conductor film 23 via the beerhole conductor 24 mentioned above. The beerhole conductor 27 is formed in the 2nd end of the coil conductor film 26.

[0065]Lamination of the ceramic green sheets 16 and 17 mentioned above is repeated two or more times if needed. [0066]Next, on the ceramic green sheet 18, the coil conductor film 29 and the ceramic green layer 30 for level difference absorption are formed. The 1st end of the coil conductor film 29 is connected to the 2nd end of the coil conductor film 26 via the beerhole conductor 27 mentioned above. The coil conductor film 29 is formed so that the 2nd end may reach even the edge of the ceramic green sheet 18.

[0067]Each thickness of the coil conductor films 20, 23, 26, and 29 mentioned above shall be about 30 micrometers after desiccation.

[0068]In the raw layered product 13 obtained by laminating two or more composite structures which contain such ceramic green sheets 14–19, respectively, and pressing in a laminating direction, The coil conductor of two or more turns is formed as a whole by connecting two or more coil conductor films 20, 23, 26, and 29 respectively prolonged in a coiled form one by one via the beerhole conductors 21, 24, and 27.

[0069] Subsequently, the layered product chip 12 for the laminated inductor 11 shown in drawing 5 is obtained by calcinating the raw layered product 13. Although the raw layered product 13 is illustrated as a thing for obtaining the one layered product chip 12 by drawing 4, it is produced as a thing for obtaining two or more layered product chips, and it may be made to take out two or more layered product chips by cutting this.

[0070] Subsequently, as shown in <u>drawing 5</u>, the exterior electrodes 30 and 31 are formed in each end in which the layered product chip 12 carries out for relativity, and the laminated inductor 11 is completed by it so that it may be connected to the 1st end of the coil conductor film 20 and the 2nd end of the coil conductor film 29 which were mentioned above, respectively.

[0071]Also in manufacture of this laminated inductor 11, the elastic modulus of the ceramic green layers 22, 25, 28, and 30 for level difference absorption is carried out more than the elastic modulus of the ceramic green sheets 14–19. By this, when it is going to obtain the raw layered product 13, rather than the ceramic green sheets 14–19, become difficult to change the ceramic green layers 22, 25, 28, and 30 for level difference absorption at the time of a press, and The sake, The ceramic green layers 22, 25, 28, and 30 for level difference absorption serve as a wall, and it becomes difficult to produce modification of the coil conductor films 20, 23, 26, and 29, and becomes difficult

to produce a gap of the coil conductor films 20, 23, 26, and 29 and distortion as a result.

[0072]In a lamination type ceramic electronic component like the laminated inductor 11 explained with reference to the laminated ceramic capacitor explained with reference to drawing 1 thru/or drawing 3 or drawing 4, and drawing 5, As the end of ceramic powder it is contained in a ceramic green sheet or the ceramic green layer for level difference absorption, Typically, it can choose from the inside in the end of non-oxide stock ceramic powder, such as silicon carbide, silicon nitride, and sialon, suitably, and can use in the end of oxide stock ceramic powder, such as alumina, zirconia, magnesia, titanium oxide, barium titanate, lead zirconate titanate, and ferrite manganese. As a powder grain size, an average of 5 micrometers or less of things of a 1-micrometer globular form or the letter of grinding are used more preferably.

[0073]When the content of the alkali metal oxide contained as an impurity uses 0.1 or less % of the weight of barium titanate as the end of ceramic powder, following metallic oxides and glass components may be made to contain as a minor constituent to this end of ceramic powder.

[0074] As a metallic oxide, there is an oxidation terbium, oxidation dysprosium, holmium oxide, erbium oxide, ytterbium oxide, manganese oxide, cobalt oxide, nickel oxide, or magnesium oxide.

[0075]As a glass component,  $\text{Li}_2$ –(SiTi)  $\text{O}_2$ –MO. (— however, MO — aluminum $_2\text{O}_3$  or  $\text{ZrO}_2$ ).  $\text{SiO}_2$ –TiO $_2$ –MO (however, MO) [BaO and ] CaO, SrO, MgO, ZnO or MnO,  $\text{Li}_2\text{O}$ –B $_2\text{O}_3$ –(SiTi)  $\text{O}_2$ +MO. (however, MO has aluminum $_2\text{O}_3$  or  $\text{ZrO}_2$ ),  $\text{B}_2\text{O}_3$ –aluminum $_2\text{O}_3$ –MO (however, MO BaO, CaO, SrO, or MgO), or SiO $_2$ .

[0076]In the laminated inductor 11 explained with reference to the laminated ceramic capacitor explained with reference to drawing 1 thru/or drawing 3 or drawing 4, and drawing 5, As conductive paste for the internal electrode 1 or the coil conductor films 20, 23, 26, and 29, the beerhole conductors 21 and 24, and formation of 27 used, the following can be used, for example.

[0077]As conductive paste used in a laminated ceramic capacitor, 0.02 micrometer – 3 micrometers of mean particle diameter are 0.05–0.5 micrometer preferably, Ag/Pd this powder including conductive powder, nickel metal powder, or copper metal powder etc. which consists of 60 % of the weight/40 % of the weight – 10 % of the weight/90 % of the weight of alloys 100 weight sections, An organic binder Two to 20 weight section (preferably five to 10 weight section), and Ag as a sintering depressant, Metal resinate, such as Au, Pt, Ti, Si, nickel, or Cu, by metal conversion About 0.1 to 3 weight section (preferably 0.5 to 1 weight section), After kneading about 35 weight sections for an organic solvent with 3 rolls, the conductive paste obtained by adding the same or another organic solvent further, and performing viscosity control can be used.

[0078] The thing with a mean particle diameter of about 100 nm which could be produced by various methods, for example, was produced by the gaseous phase method can also be used for the metal powder used in conductive paste. When nickel metal powder or copper metal powder is used, a reducing atmosphere is applied in a baking process.

[0079]As conductive paste used in the laminated inductor 11, This powder receives 100 weight sections including the conductive powder in which Ag/Pd consists of 80 % of the weight/20 % of the weight – 100 % of the weight/0 % of the weight of alloys, or Ag. After kneading the same organic binder as a case, sintering depressant, and organic solvent of the conductive paste for the laminated ceramic capacitor mentioned above with 3 rolls by the same ratio, The conductive paste obtained by adding the same or another organic solvent further, and performing viscosity control can be used.

[0080]Below, this invention is more concretely explained based on the example of an experiment. [0081]

[The example 1 of an experiment] The example 1 of an experiment is related with a laminated ceramic capacitor. [0082]1. Drying desiccation was carried out after carrying out weighing of preparation \*\*\*\*, barium carbonate (BaCO<sub>3</sub>), and titanium oxide (TiO<sub>2</sub>) of dielectric ceramic powder so that it may become a mole ratio of 1:1, and carrying out wet blending using a ball mill. Subsequently, after carrying out temporary quenching at the temperature of 1000 \*\* for 2 hours, dielectric ceramic powder was obtained by grinding.

[0083]2. Dielectric-ceramic-powder 100 weight section prepared for preparation of ceramic slurry, and production places of ceramic green sheet, Polyvinyl-butyral (elastic modulus: 1MPa; glass transition temperature: 20 \*\*) 7 weight section of the inside degree of polymerization as an organic binder, and the degree of raise in butyral, As a plasticizer DOP(dioctyl phthalate)3 weight section, methyl-ethyl-ketone 30 weight section, ethanol 20 weight section, and toluene 20 weight section with product ball made from zirconia 600 weight section 1 mm in diameter. It supplied to the ball mill, wet blending was performed for 20 hours, and dielectric ceramic slurry was obtained. [0084]And to this dielectric ceramic slurry, the doctor blade method was applied and the 3 micrometers (the thickness after calcination is 2 micrometers)—thick dielectric ceramic green sheet was fabricated. Desiccation is 80 \*\* and was performed for 5 minutes.

[0085]The elastic moduli of this dielectric ceramic green sheet were 30MPa.

[0086]3. Metal powder 100 weight section of preparation Ag/Pd=30/70 of conductive paste, After kneading ethyl cellulose 4 weight section, the amount part of alkyd-resin duplexs, Ag metal resinate 3 weight section (17.5 weight sections as Ag), and butylcarbitol acetate 35 weight section with 3 rolls, terpineol 35 weight section was added and viscosity control was performed.

[0087]4. Preparation-samples 1 thru/or 4 (EXAMPLE) and sample 5 (comparative example) of ceramic paste for ceramic green layer for level difference absorption - Dielectric-ceramic-powder 100 weight section prepared previously. It had an addition (weight section) shown in Table 1 in terpineol 40 weight section and ethyl cellulose

resin 5 weight section, and DOP as a plasticizer was added, these were well kneaded with 3 rolls, after mixing with an automatic mortar, and dielectric ceramic paste was obtained.
[0088]

[Table 1]

		実施例						
放料番号	1	2	3	4	5			
可塑剂添加量 (重量部)	0	1	3	5	7			
弾性率 (MPa)	800	150	70	30	10			
分散度	0.3	0.3	0.3	0.4	0.4			
印 <b>刷率み</b> (μm)	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5			
Ra(µm)	1.5	1.5	1.3	1.5	1.7			
模造火焰 不良率(%)	8	9	10	12	. 80			

[0089]As shown in Table 1, the elastic modulus of the green dielectric ceramic layer for level difference absorption formed with dielectric ceramic paste compared with 30MPa which is the elastic moduli of the dielectric ceramic green sheet mentioned above. In the samples 6 thru/or 9 used as an example, it is 30 or more MPa, and they are less than 30 MPa in the sample 5 used as a comparative example.

[0090]— The samples 6 thru/or 9 (EXAMPLE) and sample 10 (comparative example) - Dielectrio-ceramic-powder 100 weight section prepared previously, After mixing terpineol 40 weight section and organic binder 7 various weight sections which have an elastic modulus shown in Table 2 with an automatic mortar, it kneaded well with 3 rolls and dielectric ceramic paste was obtained.

[0091]

[Table 2]

L. 1 4 5 1 5 - 2							
	实施例						
試料番号	5	7	8	9	10		
有機がイング	エチルセルロース	がリアクル政	本门了小小政	本7万分94000	ウレタン		
種類		エステル	エステル	エステル			
n'インダ弾性率 (MPa)	30	10	Ś	1	0.5		
分散度	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3		
印刷浮み (#m)	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5		
Ra (µm)	1.5	1.5	1.3	1.5	1:5		
模造欠陷 不良率(%)	9	10	12	14	80		

[0092]Compared with 1MPa which is an elastic modulus of the polyvinyl butyral contained in the dielectric ceramic slurry for the dielectric ceramic green sheet mentioned above. As shown in Table 2, the elastic modulus of the various organic binders contained in dielectric ceramic paste is 1 or more MPa in the samples 6 thru/or 9 used as an example, and is less than 1 MPa in the sample 10 used as a comparative example.

[0093]— The samples 11 thru/or 14 (EXAMPLE) and sample 15 (comparative example) — Dielectric-ceramic-powder 100 weight section prepared previously. Methyl-ethyl-ketone 70 weight section of 79.6 \*\* of boiling points, terpineol 30 weight section of 220 \*\* of boiling points, and product ball made from zirconia 600 weight section 1 mm in diameter were supplied to the ball mill, and wet blending was performed as a primary dispersing process for 16 hours. Next, the ceramic slurry mixture was obtained by adding terpineol 10 weight section of 220 \*\* of boiling points, and organic binder 5 various weight sections which have each glass transition temperature shown in Table 3 in the same pot, and mixing these as a secondary dispersing process in it for further 16 hours.

[0094] Subsequently, by being under hot bath at 60 \*\*, and carrying out distillation under reduced pressure of the above-mentioned ceramic slurry mixture by an evaporator for 2 hours, methyl ethyl ketone was removed thoroughly and dielectric ceramic paste was obtained. Subsequently, the sake [ for viscosity control ], terpineol 10-20 weight-section addition was carried out, and the automatic mortar distributed and adjusted.
[0095]

[Table 3]

		比較例			
試料書号	11	12	13	14	15
ガラス転移 温度(*C)	135	80	50	20	10
分散盘	a.o	0.0	0.0	0.0	മ
印刷库み	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
Ra(µm)	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
榜造欠版 不良率(%)	2	2	3	4	10

[0096]Compared with 20 \*\* which is the glass transition temperature of the polyvinyl butyral contained in the dielectric ceramic slurry for the dielectric ceramic green sheet mentioned above. As shown in Table 3, the glass transition temperature of the various organic binders contained in dielectric ceramic paste is not less than 20 \*\* in the samples 11 thru/or 14 used as an example, and is less than 20 \*\* in the sample 15 used as a comparative example.

[0097]— The samples 16 thru/or 19 (EXAMPLE) and sample 20 (comparative example) — Dielectric—ceramic—powder 100 weight section prepared previously, Methyl—ethyl—ketone 70 weight section of 79.6 \*\* of boiling points, terpineol 30 weight section of 220 \*\* of boiling points, and product ball made from zirconia 600 weight section 1 mm in diameter were supplied to the ball mill, and wet blending was performed as a primary dispersing process for 16 hours. Next, the ceramic slurry mixture was obtained by adding terpineol 10 weight section of 220 \*\* of boiling points, and organic binder 7 various weight sections which have an elastic modulus shown in Table 4 in the same pot, and mixing these as a secondary dispersing process in it for further 16 hours.

[0098] Subsequently, by being under hot bath at 60 \*\*, and carrying out distillation under reduced pressure of the above-mentioned ceramic slurry mixture by an evaporator for 2 hours, methyl ethyl ketone was removed thoroughly and dielectric ceramic paste was obtained. Subsequently, the sake [ for viscosity control ], terpineol 10-20 weight-section addition was carried out, and the automatic mortar distributed and adjusted.

[0099]

[Table 4]

		夹並例						
試料番号	16	17	18	19	20			
有機がイング	エテルセルロース	本リアクリルの	おリアツル酸	お'97かりル酸	かか			
種類	抱臓	エステル	エステル	ጀጸ <del>ት</del> ል	樹脂			
バインが弾性率 (MPs)	30	10	5	1	0.5			
分散度	മ	œ	0.0	0.0	0.0			
印 <b>剧厚み</b> ( μm)	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5			
Ra(µm)	0.5	0.5	0,5	0.5	0.5			
模型火隆 不良平(%)	2	2	4	5	10			

[0100]Compared with 1MPa which is an elastic modulus of the polyvinyl butyral contained in the dielectric ceramic slurry for the dielectric ceramic green sheet mentioned above. As shown in Table 4, the elastic modulus of the various organic binders contained in dielectric ceramic paste is 1 or more MPa in the samples 16 thru/or 19 used as an example, and is less than 1 MPa in the sample 20 used as a comparative example.

[0101]5. In order to form an internal electrode on the principal surface of the dielectric ceramic green sheet prepared for the production places of the laminated ceramic capacitor, conductive paste was screen-stenciled and it dried for 10 minutes at 80 \*\*. The size, the shape, and the position of the internal electrode were set up suit the layered product chip obtained at a next process. Next, in order to form the ceramic green layer for level difference absorption on the principal surface of a dielectric ceramic green sheet, each dielectric ceramic paste concerning the samples 1 thru/or 20 was screen-stenciled, and it dried for 10 minutes at 80 \*\*. It was made for each thickness of an internal electrode and the ceramic green layer for level difference absorption to be set to 1.5 micrometers (the thickness after calcination is 0.8 micrometer) after designation.

[0102]Next, the dielectric ceramic green sheet of 500 sheets which forms the internal electrode and the ceramic green layer for level difference absorption as mentioned above, it put so that it might put with the dielectric ceramic green sheet of 20 sheets in which the internal electrode etc. are not given, and the raw layered product was produced, and heat pressing of this layered product was carried out according to the pressurizing condition of 1000 kg/cm<sup>2</sup> at 80 \*\*.

[0103]Next, two or more layered product chips were obtained by cutting an above-mentioned raw layered product with the cutting edge so that it might become a size with a 3.2 mm[ in length ] x1.6-mmx thickness of 1.6 mm after calcination. [ in width ]

[0104]Next, zirconia powder aligned two or more above-mentioned layered product chips on the setter for the calcination by which the low volume spray was carried out, carried out temperature up over 24 hours from a room temperature to 250 \*\*, and removed the organic binder. Next, the layered product chip was supplied to the firing furnace, and it calcinated by the profile of about 20 hours at a maximum of 1300 \*\*.

[0105]Next, after supplying the obtained sintered compact chip to a barrel and performing end polishing, exterior electrodes were provided in the both ends of the sintered compact, and the laminated ceramic capacitor used as a sample was completed.

[0106]6. The various characteristics were evaluated about the ceramic paste and the laminated ceramic capacitor concerning the samples 1 thru/or 20 which carried out evaluation \*\*\* of the characteristic. The result is shown in the Table 1 thru/or 4 shown above.

[0107] Characterization in Table 1 thru/or 4 was performed as follows.

[0108] Degree of dispersion: It computed from the particle size distribution acquired by measuring the particle size distribution in the end of ceramic powder using an optical diffraction type size distribution measuring device. That is, the end of ceramic powder it prepared previously was underwater distributed using the ultrasonic homogenizer, the ultrasonic wave was impressed till the place where a grain size does not become small any more, the grain size of D90 at that time was recorded, and this was made into the marginal grain size. On the other hand, ceramic paste was diluted in ethanol, the grain size of D90 of particle size distribution was recorded, and this was made into the grain size of a paste. And the degree of dispersion was computed based on the formula of degree—of—dispersion = (grain size / marginal grain size of paste)—1. This degree of dispersion shows that dispersibility is so good that a value is [ zero ] near if a numerical value is +, and shows that dispersibility is so good that an absolute value is large if a numerical value is —.

[0109] By using the 50-micrometer thick screen made from stainless steel by 400 meshes on a "printing thickness":96% alumina substrate, printing at emulsion 20 micrometers in thickness, and drying for 10 minutes at 80 \*\*, forming the printed film for evaluation — the thickness — a ratio — it asked from the measurement result by the laser surface roughness meter of a contact process.

[0110] Ra(surface roughness): — the value which equalized the absolute value of the deviation of the center line and roughness curve which formed the same printed film for evaluation as the case of the above "printing thickness", and equalized the surface roughness Ra, i.e., a wave, — a ratio — it asked from the measurement result by the laser surface roughness meter of a contact process.

[0111] "Structure-defect defective fraction": When abnormalities were seen by the visual examination of the sintered compact chip for the obtained laminated ceramic capacitor, and the inspection by an acoustic microscope, the internal structure defect was checked by polish and (sintered compact chip number with structure defect)/(total of a sintered compact chip) was made into the structure defect defective fraction.

[0112]If it compares between the samples 5 which serve as the samples 1-4 used as an example, and a comparative example in Table 1, So that it may have an elastic modulus which is 30 or more MPa which is an elastic modulus of a dielectric ceramic green sheet. According to the laminated ceramic capacitor concerning the samples 1-4 as an example constituted with the ceramic green layer for level difference absorption which consists of dielectric ceramic paste in which the addition of the plasticizer was controlled. Compared with the laminated ceramic capacitor which requires a plasticizer for the sample 5 as a comparative example constituted with the ceramic green layer for level difference absorption which consists of dielectric ceramic paste added mostly so that the elastic modulus of less than 30 MPa may be brought about, a structure defect defective fraction can be reduced substantially.

[0113]If it compares between the sample 10 and the sample 20 which serve as the samples 6-9 and the samples 16-19 used as an example, and a comparative example in Table 2 and 4. As an example constituted with the ceramic green layer for level difference absorption which consists of dielectric ceramic paste containing the organic binder which has an elastic modulus which is 1 or more MPa which is an elastic modulus of the organic binder contained in the dielectric ceramic slurry for a dielectric ceramic green sheet. According to the laminated ceramic capacitor concerning \*\*\*\*\*\*\*\* 6-9 and the samples 16-19. Compared with the laminated ceramic capacitor concerning the sample 10 and the sample 20 as a comparative example which were constituted with the ceramic green layer for level difference absorption which consists of dielectric ceramic paste containing the organic binder which has an elastic modulus of less than 1 MPa, a structure defect defective fraction can be reduced substantially.

[0114]If it compares between the samples 15 which serve as the samples 11-14 used as an example, and a comparative example in Table 3. The ceramic green layer for level difference absorption which consists of dielectric ceramic paste containing the organic binder which has the glass transition temperature which is not less than 20 \*\* which is the glass transition temperature of the organic binder contained in the dielectric ceramic slurry for a dielectric ceramic green sheet. According to the laminated ceramic capacitor concerning the samples 11-14 as an example constituted by having. Compared with the laminated ceramic capacitor concerning the sample 15 as a comparative example constituted with the ceramic green layer for level difference absorption which consists of dielectric ceramic paste containing the organic binder which has the glass transition temperature below 20 \*\*, a structure defect defective fraction can be reduced substantially.

[0115] Thus, by carrying out the elastic modulus of the ceramic green layer for level difference absorption more than the elastic modulus of a ceramic green sheet, When it is going to obtain a raw layered product by accumulating and

pressing two or more composite structures, rather than a ceramic green sheet, become difficult to change the ceramic green layer for level difference absorption at the time of a press, and The sake, it turns out that the ceramic green layer for level difference absorption serves as a wall, and it becomes difficult to produce modification of an internal electrode, and is difficult to produce a gap of an internal electrode and distortion as a result.

[0116] If Table 1 and 2, 3, and 4 is compared, according to the samples 11–20 shown in the Table 3 and 4 which adopted the primary dispersing process and the secondary dispersing process, and added the organic binder in the secondary dispersing process. It turns out that the more outstanding dispersibility can be acquired compared with the samples 1–10 shown in the Table 1 and 2 which did not perform such a thing, and the result with nearby [ good ] is shown in each item of surface roughness and a structure defect defective fraction.

[0117]

[The example 2 of an experiment] The example 2 of an experiment is related with a laminated inductor.

[0118]1. Drying desiccation was carried out after preparation \*\*\*\* in the end of magnetic body ceramic powder and ferric oxide carried out weighing so that a 49.0-mol zino oxide will be 29.0-mol %, nickel oxide will be 14.0-mol % and copper oxide may be 8.0-mol %, and they carried out wet blending using a ball mill. Subsequently, after carrying out temporary quenching at 750 \*\* for 1 hour, the end of magnetic body ceramic powder was obtained by grinding.

[0119]2. Magnetic body ceramic powder end of 100 weight sections prepared for preparation of ceramic slurry, and production places of ceramic green sheet. The dispersing agent which consists of a maleic acid copolymer of 0.5 weight sections, and the solvent which consists of methyl ethyl ketone of 30 weight sections, and toluene of 20 weight sections with product ball made from zirconia 600 weight section 1 mm in diameter. The polyvinyl butyral (elastic modulus: 1MPa; glass transition temperature: 20 \*\*) of seven weight sections of the inside degree of polymerization as an organic binder, and the degree of raise in butyral after supplying to a ball mill and stirring for 4 hours, DOP (dioctyl phthalate) of three weight sections as a plasticizer and the ethanol of 20 weight sections were added, wet blending was performed for 20 hours, and magnetic body ceramic slurry was obtained.

[0120]And to this magnetic body ceramic slurry, the doctor blade method was applied and the 20 micrometers (the thickness after calcination is 15 micrometers)—thick magnetic body ceramic green sheet was fabricated. Desiccation is 80 \*\* and was performed for 5 minutes.

[0121] The elastic moduli of this magnetic body ceramic green sheet were 20MPa.

[0122]3. Preparation Ag metal powder 80 weight section and Pd metal powder 20 weight section of conductive paste, After kneading ethyl cellulose 4 weight section, the amount part of alkyd-resin duplexs, and butylcarbitol 35 weight section with 3 rolls, 35 weight sections, in addition viscosity control were performed for the terpineol, and conductive paste was obtained.

[0123]4. Preparation-samples 21 thru/or 24 (EXAMPLE) and sample 25 (comparative example) of ceramic paste for ceramic green layer for level difference absorption – In the end of magnetic body ceramic powder it prepared previously 100 weight sections, it had an addition (weight section) shown in Table 5 in terpineol 40 weight section and ethyl cellulose resin 5 weight section, and DOP as a plasticizer was added, these were well kneaded with 3 rolls, after mixing with an automatic mortar, and magnetic body ceramic paste was obtained.

[0124]

[Table 5]

		比较例			
試料番号	21	22	23	24	25
可塑剂添加量(重量等)	0	1 .	3	5	7
弹性率 (MPa)	600	100	60	20	8
分散度	0.4	0.4	0,4	0.5	0.5
印 <b>副厚み</b> ( <i>μ m</i> )	20	20	20	20	20
Ra(µm)	1.6	1.6	1.4	1.8	1.8
得验欠陷 不良率(%)	7	B	8	10	70

[0125] As shown in Table 5, the elastic modulus of the green dielectric ceramic layer for level difference absorption formed with magnetic body ceramic paste compared with 20MPa which is the elastic moduli of the magnetic body ceramic green sheet mentioned above. In the samples 21 thru/or 24 used as an example, it is 20 or more MPa, and they are less than 20 MPa in the sample 25 used as a comparative example.

[0126]— The samples 26 thru/or 29 (EXAMPLE) and sample 30 (comparative example) — In the end of magnetic body ceramic powder it prepared previously 100 weight sections, After mixing terpineol 40 weight section and organic binder 7 various weight sections which have an elastic modulus shown in Table 6 with an automatic mortar, it kneaded well with 3 rolls and magnetic body ceramic paste was obtained.

[0127]

[Table 6]

	実施例						
試料谱号	28	27	28	29	30		
有機パインタ	ユチルセルロース	本リアケリル融	本可控制基础	本リアケリル研	かか		
推舞	機類	エステル	IX78	IXTA	掛動		
n'インダ弾性率 (MPs)	25	8	4	t	0.5		
分散度	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4		
(加州)	20	20	20	20	20		
Ra(#m)	1.0	1_6	1.5	1.5	1.£		
排造欠陷 不良平(%)	7	8	10	12	70		

[0128]Compared with 1MPa which is an elastic modulus of the polyvinyl butyral contained in the magnetic body ceramic slurry for the magnetic body ceramic green sheet mentioned above. As shown in Table 2, the elastic modulus of the various organic binders contained in magnetic body ceramic paste is 1 or more MPa in the samples 26 thru/or 29 used as an example, and is less than 1 MPa in the sample 30 used as a comparative example. [0129]— The samples 31 thru/or 34 (EXAMPLE) and sample 35 (comparative example) - In the end of magnetic body ceramic powder it prepared previously 100 weight sections, Methyl-ethyl-ketone 70 weight section of 79.8 \*\* of boiling points, terpineol 30 weight section of 220 \*\* of boiling points, and product ball made from zirconia 600 weight section 1 mm in diameter were supplied to the ball mill, and wet blending was performed as a primary dispersing process for 16 hours. Next, the ceramic slurry mixture was obtained by adding terpineol 10 weight section of 220 \*\* of boiling points, and organic binder 5 various weight sections which have each glass transition temperature shown in Table 7 in the same pot, and mixing these as a secondary dispersing process in it for further 16 hours. [0130]Subsequently, by being under hot bath at 60 \*\*, and carrying out distillation under reduced pressure of the above-mentioned ceramic slurry mixture by an evaporator for 2 hours, methyl ethyl ketone was removed thoroughly and magnetic body ceramic paste was obtained. Subsequently, the sake [ for viscosity control ], terpineol 10-20 weight-section addition was carried out, and the automatic mortar distributed and adjusted. [0131]

[Table 7]

		比較例			
試料番号	31	32	33	34	35
ガラス転答 温度(で)	135	80	50	20	10
分散度	0.0	0.0	0.0	0,0	0.0
印象原み(μm)	20	20	20	20	20
Ra(µm)	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4
標遊欠期 不良率(%)	1	1	2	3	8

[0132]Compared with 20 \*\* which is the glass transition temperature of the polyvinyl butyral contained in the magnetic body ceramic slurry for the magnetic body ceramic green sheet mentioned above. As shown in Table 7, the glass transition temperature of the various organic binders contained in magnetic body ceramic paste is not less than 20 \*\* in the samples 31 thru/or 34 used as an example, and is less than 20 \*\* in the sample 35 used as a comparative example.

[0133]— The samples 36 thru/or 39 (EXAMPLE) and sample 40 (comparative example)—In the end of magnetic body ceramic powder it prepared previously 100 weight sections, Methyl—ethyl—ketone 70 weight section of 79.6 \*\* of boiling points, terpineol 30 weight section of 220 \*\* of boiling points, and product ball made from zirconia 600 weight section 1 mm in diameter were supplied to the ball mill, and wet blending was performed as a primary dispersing process for 16 hours. Next, the ceramic slurry mixture was obtained by adding terpineol 10 weight section of 220 \*\* of boiling points, and organic binder 7 various weight sections which have an elastic modulus shown in Table 8 in the same pot, and mixing these as a secondary dispersing process in it for further 16 hours.

[0134] Subsequently, by being under hot bath at 60 \*\*, and carrying out distillation under reduced pressure of the above-mentioned ceramic slurry mixture by an evaporator for 2 hours, methyl ethyl ketone was removed thoroughly and magnetic body ceramic paste was obtained. Subsequently, the sake [ for viscosity control ], terpineol 10-20 weight-section addition was carried out, and the automatic mortar distributed and adjusted.

[0135]

[Table 8]

		比较例			
<b>过料备号</b>	36	37	38	39	40
有機パインタ	エチルセルロース	本リアケリル酸 エステル	ホリアクリル機 エスデル	ポリアクリル配金 エステル	グレタン
n'イパ'弾性率 (MPa)	30	10	5	1	0.5
分數度	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
(ħm) <b>由始成分</b>	20	20	20	20	20
Ra(µm)	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4
構造欠陥 不良率(%)	1	1	3	4	8

[0136]Compared with 1MPa which is an elastic modulus of the polyvinyl butyral contained in the magnetic body ceramic slurry for the magnetic body ceramic green sheet mentioned above. As shown in Table 8, the elastic modulus of the various organic binders contained in magnetic body ceramic paste is 1 or more MPa in the samples 36 thru/or 39 used as an example, and is less than 1 MPa in the sample 40 used as a comparative example. [0137]5. So that the coil conductor prolonged in a coiled form after lamination of the magnetic body ceramic green sheet of production plurality of a laminated inductor can be formed, While forming the breakthrough for a beerhole conductor in the position of the magnetic body ceramic green sheet prepared previously, In order to form a beerhole conductor in a coil conductor film and a breakthrough on the principal surface of a magnetic body ceramic green sheet, conductive paste was screen—stenciled and it dried for 10 minutes at 80 \*\*. Next, in order to form the magnetic body ceramic green layer for level difference absorption on a magnetic body ceramic green sheet, magnetic body ceramic paste was screen—stenciled and it dried for 10 minutes at 80 \*\*. It was made for each thickness of a coil conductor film and the magnetic body ceramic green layer for level difference absorption to be set to 30 micrometers (the thickness after calcination is 20 micrometers) after desiccation.

[0138]Next, while piling up the magnetic body ceramic green sheet of nine sheets which forms the coil conductor film, the beerhole conductor, and the ceramic green layer for level difference absorption as mentioned above so that a coil conductor may be formed. The magnetic body ceramic green sheet of six sheets which does not form the coil conductor film etc. in those upper and lower sides was piled up, the raw layered product was produced, and heat pressing of this layered product was carried out under the application of pressure of 1000kg[/cm] <sup>2</sup> at 80 \*\*.

[0139]Next, two or more layered product chips were obtained by cutting an above-mentioned raw layered product with the cutting edge so that it might become a size with a 1.0 mm[ in length ] x0.5-mmx thickness of 0.5 mm after calcination. [ in width ]

[0140]Next, zirconia powder aligned two or more above-mentioned layered product chips on the setter for the calcination by which the low volume spray was carried out, carried out temperature up over 24 hours from a room temperature to 250 \*\*, and removed the organic binder. Next, the layered product chip was supplied to the firing furnace, and it calcinated by the profile of about 20 hours at a maximum of 970 \*\*.

[0141]Next, after supplying the obtained sintered compact chip to a barrel and performing end polishing, the main ingredients provided the exterior electrodes which are silver in the both ends of the sintered compact, and the chip shape laminated inductor used as a sample was completed.

[0142]6. About the laminated inductor concerning the sample in which the characteristic carried out evaluation \*\*\*\*\*, a degree of dispersion, printing thickness, Ra (surface roughness), and a structure defect defective fraction were evaluated by the same way as the case of the example 1 of an experiment. The result is shown in the Table 5 thru/or 8 shown above.

[0143]If it compares between the samples 25 which serve as the samples 21–24 used as an example, and a comparative example in Table 5. So that it may have an elastic modulus which is 20 or more MPa which is an elastic modulus of a magnetic body ceramic green sheet. According to the laminated ceramic capacitor concerning the samples 21–24 as an example constituted with the ceramic green layer for level difference absorption which consists of magnetic body ceramic paste in which the addition of the plasticizer was controlled. Compared with the laminated ceramic capacitor which requires a plasticizer for the sample 25 as a comparative example constituted with the ceramic green layer for level difference absorption which consists of magnetic body ceramic paste added mostly so that the elastic modulus of less than 20 MPa may be brought about, a structure defect defective fraction can be reduced substantially.

[0144]If it compares between the sample 30 and the sample 40 which serve as the samples 26-29 and the samples 36-39 used as an example, and a comparative example in Table 6 and 8, As an example constituted with the ceramic green layer for level difference absorption which consists of magnetic body ceramic paste containing the organic binder which has an elastic modulus which is 1 or more MPa which is an elastic modulus of the organic binder contained in the magnetic body ceramic slurry for a magnetic body ceramic green sheet. According to the laminated ceramic capacitor concerning \*\*\*\*\*\* 26-29 and the samples 36-39. Compared with the laminated ceramic capacitor concerning the sample 30 and the sample 40 as a comparative example which were constituted with the

ceramic green layer for level difference absorption which consists of magnetic body ceramic paste containing the organic binder which has an elastic modulus of less than 1 MPa, a structure defect defective fraction can be reduced substantially.

[0145]If it compares between the samples 35 which serve as the samples 31-34 used as an example, and a comparative example in Table 7. The ceramic green layer for level difference absorption which consists of magnetic body ceramic paste containing the organic binder which has the glass transition temperature which is not less than 20 \*\* which is the glass transition temperature of the organic binder contained in the magnetic body ceramic slurry for a magnetic body ceramic green sheet. According to the laminated ceramic capacitor concerning the samples 31-34 as an example constituted by having. Compared with the laminated ceramic capacitor concerning the sample 35 as a comparative example constituted with the ceramic green layer for level difference absorption which consists of magnetic body ceramic paste containing the organic binder which has the glass transition temperature below 20 \*\*, a structure defect defective fraction can be reduced substantially.

[0146]if Table 5 and 6, 7, and 8 is compared, according to the samples 31-40 shown in the Table 7 and 8 which adopted the primary dispersing process and the secondary dispersing process, and added the organic binder in the secondary dispersing process. It turns out that the more outstanding dispersibility can be acquired compared with the samples 21-30 shown in the Table 5 and 6 which did not perform such a thing, and the result with nearby [good] is shown in each item of surface roughness and a structure defect defective fraction.

[0147] Thus, also in the case of the laminated inductor by the example 2 of an experiment, the same tendency as the case of the laminated ceramic capacitor by the example 1 of an experiment appears.

[0148] As mentioned above, although the case where dielectric ceramic powder or the end of magnetic body ceramic powder was used was explained as the end of ceramic powder it is contained in the ceramic paste concerning this invention, in this invention, it is not influenced by the electrical property in the end of ceramic powder used, and even if it uses [ therefore ] the end of end of insulator ceramic powder, or piezo electric crystal ceramic powder, etc., for example, the ceramic paste which can expect the same effect can be obtained.

[0149]

[Effect of the Invention] As mentioned above, by forming the ceramic green layer for level difference absorption according to this invention, Between the portion in which an internal-circuit-elements film like an internal electrode or a coil conductor film is located in a raw layered product, and the portions which are not so. Or while an internal-circuit-elements film can make the difference of the thickness between the portion arranged comparatively and the portion which is not so not produce substantially to a laminating direction, [ many ] Since the elastic modulus of the ceramic green layer for level difference absorption is carried out more than the elastic modulus of a ceramic green sheet. When it is going to obtain a raw layered product by accumulating and pressing two or more composite structures, rather than a ceramic green sheet, become difficult to change the ceramic green layer for level difference absorption at the time of a press, and The sake, A gap of an internal-circuit-elements film and distortion can be made hard for the ceramic green layer for level difference absorption to serve as a wall, to become difficult to produce modification of an internal-circuit-elements film, and to produce as a result.

[0150]Therefore, the problem of a defect and short defects, such as delamination and a minute crack, can be made hard to produce in the obtained lamination type ceramic electronic component.

[0151]So, although lamination of the ceramic green sheet used in order to manufacture a lamination type ceramic electronic component can be carried out advantageously and such lamination progresses, it is hard to produce a defect and a reliable lamination type ceramic electronic component can be realized. Also to heavy—gage—izing of an internal—circuit—elements film like an internal electrode or a coil conductor film, it is hard to produce a structure defect, and a reliable lamination type ceramic electronic component can be realized.

[0152] Thus, it becomes possible according to this invention to fully satisfy the demand of a miniaturization or slimming down, and the weight saving of a lamination type ceramic electronic component. When this invention is applied to a laminated ceramic capacitor, a miniaturization or slimming down, and large-scale-izing of a laminated ceramic capacitor can be attained advantageously.

[0153] The primary dispersing process to which the ceramic paste for forming the above-mentioned ceramic green layer for level difference absorption carries out the distributed processing of the primary mixture which contains the end of ceramic powder, and the 1st organic solvent at least in this invention. The secondary dispersing process which carries out the distributed processing of the secondary mixture which added the organic binder to the primary mixture which passed through the primary dispersing process at least. By heat—treating a secondary mixture after the process which includes the 2nd organic solvent of a high boiling point in a primary mixture and/or a secondary mixture from the 1st organic solvent, and a secondary dispersing process. If produced through the removal process which removes the 1st organic solvent selectively, in ceramic paste, the outstanding dispersion state can be acquired, this will be reflected and an effect which was mentioned above will be demonstrated more notably.

[Translation done.]

# \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

# **DESCRIPTION OF DRAWINGS**

# [Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] It is interesting for this invention, and is a sectional view by one embodiment of this invention in which being for explaining the manufacturing method of a laminated ceramic capacitor, and showing schematically a part of raw layered product 3a.

[Drawing 2] It is a top view fracturing and showing some composite structures 6 produced in the manufacturing method of the laminated ceramic capacitor shown in drawing 1.

[Drawing 3] It is a sectional view showing schematically the layered product chip 4a produced in the manufacturing method of the laminated ceramic capacitor shown in drawing 1.

[Drawing 4] It is a perspective view decomposing and showing the element which constitutes the raw layered product 13 prepared in order to manufacture the laminated inductor by other embodiments of this invention.

[Drawing 5] It is a perspective view showing the appearance of the laminated inductor 11 provided with the layered product chip 12 produced by calcinating the raw layered product 13 shown in drawing 4.

[Drawing 6] It is for explaining the manufacturing method of the conventional laminated ceramic capacitor interesting for this invention, and is a sectional view showing schematically a part of raw layered product 3.

[Drawing 7]It is a top view showing some ceramic green sheets 2 in which the internal electrode 1 produced in the manufacturing method of the laminated ceramic capacitor shown in drawing 6 was formed.

[Drawing 8] It is a sectional view showing schematically the layered product chip 4 produced in the manufacturing method of the laminated ceramic capacitor shown in drawing 6.

# [Description of Notations]

1 Internal electrode (internal-circuit-elements film)

2, 14-19 Ceramic green sheet

3a and 13 A student's layered product

4a and 12 Layered product chip

5, 22, 25, 28, and 30 Ceramic green layer for level difference absorption

6 Composite structure

11 Laminated inductor (lamination type ceramic electronic component)

20, 23, 26, and 29 Coil conductor film (internal-circuit-elements film)

[Translation done.]

#### \* NOTICES \*

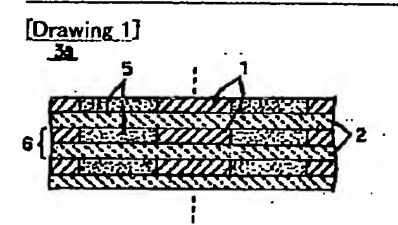
JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

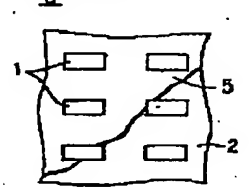
2.\*\*\* shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

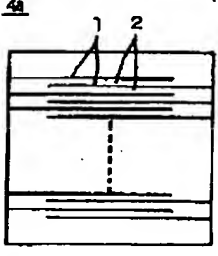
### **DRAWINGS**



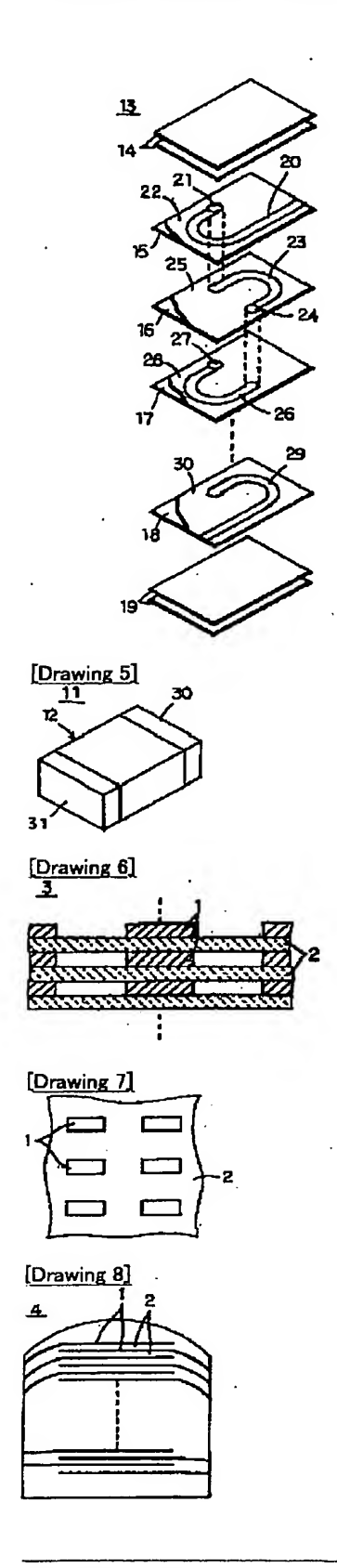




[Drawing 3] 44



[Drawing 4]



[Translation done.]

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出聞公開書号 特開2002—43161

(P2002-43161A)

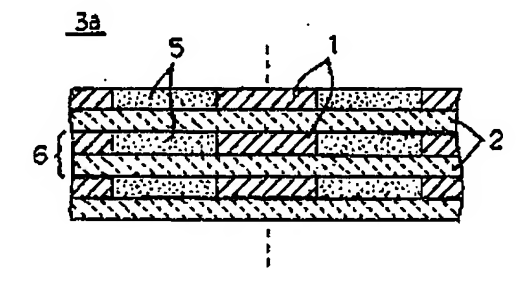
				(43)公閏日	平京14年2月	8日(2002.2.8)
(51)IntCl. <sup>7</sup>		識別記号	ΡI		- · ·	7.5}"(参考)
H01G	4/12	3 4 6	H01G	4/12	346	4G030
		364			364	4G052
B 2 8 B	1/30	101	B 2 8 B	1/30	101	4G054
	3/02			3/02	P	4G055
	11/00		H01F 1	7/00	D	5 E 0 0 1
		<b>為整審</b>	水 未超求 新求义	貝の数11 OL	(全 17 頁)	最終質に続く
(21)山蘇番(22)出廢日	<b></b>	特職2000-221189(P2000-221189) 平成12年7月21日(2000.7.21)	(72)発明者 (72)発明者	宫崎 信 京都府長岡京会社村田製作田中 兌	(市天神二丁目 (市天神二丁目 -	28番10号 採式
			(74)代理人	京都府安徽原 会社村田製作 100085143 弁理士 小県	<b>一</b>	28番10号 祥式
						最終質に続く

# (54) 【発明の名称】 積層型セラミック電子部品およびその製造方法

# (57)【要約】

【課題】 内部電極による段差を裏質的になくすようにセラミックグリーンシート上に段差吸収用セラミックグリーン層を形成した生の積層体を焼成することによって得られる積層セラミックコンデンサにおける内部電極のずれや歪みをより生じにくくする。

【解決手段】 段差吸収用セラミックグリーン層5の弾性率を、セラミックグリーンシート2の弾性率以上にし、生の積層体3 a のプレス時に、段差吸収用セラミックグリーン層5 がセラミックグリーンシート2よりも変形しにくくし、それによって、内部電極1の変形を生じにくくする。



(2)

【特許請求の節囲】

【請求項1】 第1のセラミック粉末および第1の有機

含むセラミックペーストとをそれぞれ用意し、

パインダを含むセラミックスラリーと、導電性ペースト と、第2のセラミック粉末および第2の有機パインダを

1

前記セラミックスラリーを成形することによって得られ たセラミックグリーンシートと、前記セラミックグリー ンシートの主面上にその厚みによる段差をもたらすよう に部分的に前記導管性ペーストを付与することによって 形成された内部回路要素膜と、前記内部回路要素膜の厚 10 の製造方法。 みによる段差を実質的になくすように前記セラミックグ リーンシートの前記主面上であって前記内部回路要素膜 が形成されない領域に前記セラミックペーストを付与す ることによって形成された段差吸収用セラミックグリー

複数の前記複合構造物を積み重ね、かつ箱層方向にプレ スすることによって、生の積層体を作製し、

ン層とを値える。複数の複合構造物を作製し、

前記生の荷層体を焼成する。各工程を備える、積層型セ ラミック湾子部品の製造方法であって、

セラミックグリーンシートの弾性率以上にされることを 特徴とする、積層型セラミック電子部品の製造方法。

【請求項2】 前記第2の有機パインダとして、前記第 1の有機パインダの弾性率以上の弾性率を有するものが 用いられる、請求項1に記載の補層型セラミック電子部 品の製造方法。

【請求項3】 前記第2の有機パインダとして、前記第 1の有機パインダのガラス転移温度以上のガラス転移温 度を有するものが用いられる、請求項1に記載の積層型 セラミック電子部品の製造方法。

【請求項4】 前記段差吸収用セラミックグリーン層の 弾性率は、前記セラミックペーストに添加される可塑剤 の添加量によって調整される、請求項1ないし3のいず れかに記載の積層型セラミック電子部品の製造方法。

【請求項5】 前記セラミックペーストは、

る2次分散工程と、

少なくとも前記第2のセラミック粉末と第1の有機溶剤 とを含む!次混合物を分散処理する1次分散工程と、 前記1次分散工程を経た前記1次復合物に少なくとも前 記第2の有機バインダを加えた2次混合物を分散処理す

前記第1の有機溶剤より高沸点の第2の有機溶剤を前記 1次混合物および/または前記2次混合物に含ませる工 程と.

前記2次分散工程の後、前記2次混合物を加熱処理する ことによって、前記第1の有機溶剤を選択的に除去する 除去工程とを経て作製される、請求項1ないし4のいず れかに記載の積層型セラミック電子部品の製造方法。

【請求項6】 前記第1のセラミック粉末は、前記第2 のセラミック紛末と真質的に同じ組成を有する。 請求項 品の製造方法。

【請求項7】 前記第1および第2のセラミック粉末 は、ともに、誘電体セラミック粉末である、請求項1な いし6のいずれかに記載の積層型セラミック電子部品の 製造方法。

前記内部回路要素膜は、互いの間に静電 【請求項8】 容量を形成するように配置される内部電極であり、前記 満層型セラミック電子部品は、満層セラミックコンデン サである、請求項7に記載の請層型セラミック電子部品

【請求項9】 前記第1および第2のセラミック紛末 は、ともに、磁性体セラミック粉末である、諸求項1な いし6のいずれかに記載の積層型セラミック電子部品の 製造方法。

【請求項10】 前記内部回路要素膜は、コイル状に延 びるコイル導体膜であり、前記論層型セラミック電子部 セラミック電子部品の製造方法。

【請求項11】 請求項1ないし10のいずれかに記載 前記段差吸収用セラミックグリーン層の弾性率が、前記 20 の製造方法によって得られた、綺層型セラミック電子部

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】との発明は、荷層型セラミッ ク電子部品およびその製造方法に関するもので、特に、 セラミック層間に形成される内部回路要素膜の厚みに起 因する段差を吸収するために内部回路要素膜パターンの ネガティブパターンをもって形成された段差吸収用セラ ミック圏を僻える、祠層型セラミック電子部品およびで 30 の製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】たとえば積層セラミックコンデンサのよ うな積層型セラミック電子部品を製造しようとすると き、複数のセラミックグリーンシートが用意され、これ らセラミックグリーンシートが絹み重ねられる。特定の セラミックグリーンシート上には、得ようとする積層型 セラミック電子部品の観能に応じて、コンデンサ、抵 抗、インダクタ、バリスタ、フィルタ等を構成するため の導体膜、抵抗体膜のような内部回路要素膜が形成され 45 ている。

【りり()3】近年、移動体通信機器をはじめとする電子 機器は、小型化かつ軽置化が進み、とのような電子機器 において、たとえば綺層型セラミック電子部品が回路素 子として用いられる場合。このような積層型セラミック 電子部品に対しても、小型化あるいは薄型化および軽置 化が強く要求されるようになっている。たとえば、緑圏 セラミックコンデンサの場合には、小型化あるいは薄型 化かつ大容量化の要求が高まっている。

【①①04】積層セラミックコンデンサを製造しようと 1ないしちのいずれかに記載の祠唐型セラミック電子部 55 する場合、典型的には、誘電体セラミック粉末、有機バ

7/9/2008

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/tjcontenttrns.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/NS...

インダ、可塑剤および有機系または水系溶剤を混合して セラミックスラリーを作製し、このセラミックスラリー を、 剥離剤としてのシリコーン樹脂等によってコーティ ングされた、たとえばポリエステルフィルムのような支 持体上で、ドクターブレード法等を適用して、たとえば 厚さ数μμのシート状となるように成形することによっ て、セラミックグリーンシートが作製され、次いで、こ のセラミックグリーンシートが乾燥される。

【りり05】次に、上述したセラミックグリーンシート て、導電性ペーストをスクリーン印刷によって付与し、 これを乾燥することにより、内部回路要素膜としての内 部電極がセラミックグリーンシート上に形成される。図 7には、上述のように複数箇所に分布して内部電極1が 形成されたセラミックグリーンシート2の一部が平面図 で示されている。

【0006】次に、セラミックグリーンシート2が支持 体から剥離され、適当な大きさに切断された後、図6に 一部を示すように、所定の枚数だけ積み重ねられ、さら に、この行み重ねの上下に内部電極を形成していないセー20 ない部分との間での厚みの差が実質的に生じなくなり、 ラミックグリーンシートが所定の枚数だけ積み重ねられ ることによって、生の領層体3が作製される。

【①①①7】との生の論層体3は、積層方向にプレスさ れた後、図8に示すように、個々の積層セラミックコン デンサのための積層体チップ4となるべき大きさに切断 され、次いで、脱パインダ工程を経た後、焼成工程に付 され、最終的に外部管極が形成されることによって、清 層セラミックコンデンサが完成される。

【0008】とのような積層セラミックコンデンサにお 要求を満足させるためには、セラミックグリーンシート 2 および内部電極1の補層数の増大およびセラミックグ リーンシート2の薄層化を図ることが必要となってく る.

【①①①9】しかしながら、上述のような多層化および 薄層化が進めば進むほど、内部電極1の各厚みの累積の 結果、内部電便1が位置する部分とそうでない部分との 間、あるいは、内部電径1が綺層方向に比較的多数配列 されている部分とそうでない部分との間での厚みの差が た積層体チップ4の外観に関しては、その一方主面が凸。 状となるような変形が生じてしまう。

【りり10】積層体チップ4において図8に示すような 変形が生じていると、内部電極1が位置していない部分 あるいは比較的少数の内部電極1しか積層方向に配列さ れていない部分においては、プレス工程の際に比較的大。 きな歪みがもたらされており、また。セラミックグリー ンシート2間の密着性が劣っているため、焼成時に引き 起こされる内部ストレスによって、デラミネーションや 微小クラック等の欠陥が発生しやすい。

【りり11】また、図8に示すような積層体チップ4の 変形は、内部電極1を不所望に変形させる箱果を招き、 これによって、ショート不良が生じるととがある。

【0012】このような不都合は、積層セラミックコン デンサの信頼性を低下させる原因となっている。

【①①13】上述のような問題を解決するため。たとえ は、図2に示すように、セラミックグリーンシート2上 の内部電極1が形成されていない領域に、段差吸収用セ ラミックグリーン層ちを形成し、この段差吸収用セラミ の主面上に、互いに間隔を隔てた複数のパターンをもっ 10 ックグリーン層 5 によって、セラミックグリーンシート 2上での内部電価1の厚みによる段差を実質的になくす ことが、たとえば、特闘昭56-94719号公報、特 関平3-74820号公報。特関平9-106925号 公報等に記載されている。

> 【①①14】上述のように、段差吸収用セラミックグリ ーン屠5を形成することによって、図1に一部を示すよ うに、生の領層体3 a を作製したとき、内部電極1が位 置する部分とそうでない部分との間、あるいは内部電極 1が積層方向に比較的多数配列されている部分とそうで 図3に示すように、得られた論層体チップ4名におい て、図8に示すような不所望な変形が生じにくくなる。 【0015】その結果、前途したようなデラミネーショ ンや微小クラック等の欠陥および内部電極1の変形によ るショート不良といった問題を生じにくくすることがで き、得られた積層セラミックコンデンサの信頼性を高め ることができる。

## [0016]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上述し いて、その小型化あるいは薄型化かつ大容量化に対する。30 た図1ないし図3を参照して説明した方法を採用したに も関わらず、内部電極1の変形、ずれまたは歪みが生じ ることがある。そして、この内部電極1の変形等は、荷 層体チップ4aを得るためのプレス工程で生じやすいこ とがわかっている。

> 【①①17】同様の問題は、荷屋セラミックコンデンサ 以外のたとえば積層インダクタといった他の積層型セラ ミック電子部品においても譴題する。

【0018】そこで、この発明の目的は、上述したよう な問題を解決し得る、満層型セラミック電子部品の製造 より顕著になり、たとえば、図8に示すように、得られ 40 方法およびこの製造方法によって得られた綺層型セラミ ック電子部品を提供しようとすることである。

### [0019]

【課題を解決するための手段】この発明は、まず、論層 型セラミック電子部品の製造方法に向けられる。この製 造方法では、基本的に、次のような工程が実施される。 【りり20】まず、第1のセラミック紛末および第1の 有機パインダを含むセラミックスラリーと、導電性ペー ストと、第2のセラミック紛末および第2の有機パイン ダを含むセラミックペーストとがそれぞれ用意される。 50 【0021】次に、セラミックスラリーを成形すること

によって得られたセラミックグリーンシートと、セラミ ックグリーンシートの主面上にその厚みによる段差をも たらすように部分的に導電性ペーストを付与することに よって形成された内部回路要素膜と、内部回路要素膜の 厚みによる段差を冥質的になくすようにセラミックグリ ーンシートの主面上であって内部回路要素膜が形成され ない領域にセラミックペーストを付与することによって 形成された段差吸収用セラミックグリーン層とを備え る。複数の複合構造物が作製される。

【①①22】次に、これら複数の復合構造物を積み重 ね、かつ綺層方向にプレスすることによって、生の綺層 体が作製される。

【①023】そして、生の積層体が焼成される。

【10024】とのような基本的工程を備える、積層型セ ラミック電子部品の製造方法において、前述した技術的 課題を解決するため、段差吸収用セラミックグリーン層 の弾性率が、セラミックグリーンシートの弾性率以上に されることを特徴としている。

【0025】上述のように、段差吸収用セラミックグリ 以上にするため、第2の有機パインダとして、第1の有 機バインダの弾性率以上の弾性率を有するものが用いる れたり、あるいは、第2の有機パインダとして、第1の 有機パインダのガラス転移温度以上のガラス転移温度を 有するものが用いられたりすることができる。

【①026】また、段差吸収用セラミックグリーン層の 弾性率は、セラミックペーストに添加される可塑剤の添 加量によって調整されることもできる。

【りり27】との発明において、上述のセラミックペー ストは、少なくとも第2のセラミック紛末と第1の有機 30 る。 控削とを含む1次混合物を分散処理する1次分散工程 と、1次分散工程を経た1次混合物に少なくとも上述の 第2の有機パインダを加えた2次混合物を分散処理する 2次分散工程と、第1の有機溶剤より高沸点の第2の有 機溶剤を1次混合物および/または2次混合物に含ませ る工程と、2次分散工程の後、2次混合物を加熱処理す ることによって、第1の有機溶剤を選択的に除去する除 去工程とを経て作製されることが好ましい。

【①①28】また、この発明において、第1のセラミッ 有していることが好ましい。

【10029】また、この発明の特定的な実施療様におい て、セラミックスラリーおよびセラミックペーストにそ れぞれ含まれる第1もよび第2のセラミック粉末は、と もに、誘電体セラミック紛末である。この場合、内部回 路要素膜が、互いの間に静電容量を形成するように配置 される内部電極であるとき、荷層セラミックコンデンサ を製造することができる。

【①①30】また、この発明の他の特定的な衰縮感操に おいて、セラミックスラリーおよびセラミックペースト SG に内部電極1を形成するようにしてもよい。

にそれぞれ含まれるセラミック粉末は、ともに、磁性体 セラミック粉末である。この場合、内部回路要素膜が、 コイル状に延びるコイル導体膜であるとき、領層インダ クタを製造することができる。

【①①31】この発明は、また、上述したような製造方 法によって得られた、満層型セラミック電子部品にも向 けられる。

[0032]

【発明の実施の形態】この発明の一実能形態の説明を、 - 10 - 積層セラミックコンデンサの製造方法について行なう。 この実施形態による荷層セラミックコンデンサの製造方 法は、前述した図1ないし図3を参照しながら説明する ことができる。

【10033】この真施形態を真施するにあたり、セラミ ックグリーンシート2のための第1のセラミック紛末と 第1の有機パインダとを含むセラミックスラリー。内部 電極しのための姿電性ペーストおよび段差吸収用セラミ ックグリーン層5のための第2のセラミック粉末と第2 の有機パインダとを含むセラミックペーストがそれぞれ ーン層の弾性率を、セラミックグリーンシートの弾性率 25 用意される。なお、第1および第2の有機バインダの各 性質については、後述する。また、導電性ペーストも、 通常、有機バインダを含んでいる。

> 【①①34】上述のセラミックスラリーからセラミック グリーンシート2を得るため、剥離剤としてのシリコー ン樹脂等によってコーティングされた。たとえばポリエ ステルフィルムのような支持体(図示せず。)上で、セ ラミックスラリーがドクタープレード法等によって成形 され、次いで乾燥される。セラミッググリーンシート2 の各厚みは、乾燥後において、たとえば数μmとされ

> 【りり35】セラミックグリーンシート2の主面上に は、複数箇所に分布するように、内部電極1が乾燥後に おいてたとえば約1μπの厚みをもって形成される。内 部電極1は、たとえば、スクリーン印刷等によって導電 性ペーストを付与し、これを乾燥することによって形成 される。この内部電攝1は、それぞれ、所定の厚みを有 していて、したがって、セラミックグリーンシート2上 には、この厚みによる段差がもたちされる。

【0036】次に、上述した内部電極1の厚みによる段 ク粉末は、第2のセラミック粉末と実質的に同じ組成を 40 差を実質的になくすように、セラミックグリーンシート 2の主面上であって、内部電極1が形成されていない領 域に、段差吸収用セラミックグリーン層5が形成され る。段差吸収用セラミックグリーン層5は、内部電極1 のネガティブパターンをもって、前述したセラミックペ ーストをスクリーンED刷等によって付与することにより 形成され、次いで乾燥される。

> 【りり37】上述した説明では、内部電揺1を形成した 後に段差吸収用セラミックグリーン層5を形成したが、 逆に、段差吸収用セラミックグリーン層ちを形成した後

【0038】上述のように、セラミックグリーンシート 2上に内部電極 1 および段差吸収用セラミックグリーン 層5が形成された、図2に示すような複合機造物6は、 彼鮫用意され、これら彼合構造物6は、適当な大きさに 切断され、所定の枚数だけ積み重ねられ、さらにその上 下に内部電極および段差吸収用セラミックグリーン層が 形成されていないセラミックグリーンシートを積み重ね ることによって、図1に一部を示すような生の積層体3 aが作製される。

された後、図3に示すように、個々の積層セラミックコ ンデンサのための領層体チップ4aとなるべき大きさに 切断され、次いで、脱パインダ工程を経た後、庶成工程 に付され、最終的に外部電極が形成されることによっ て、積層コンデンサが完成される。

【①040】上述のように、段差吸収用セラミックグリ ーン層5を形成することによって、図1に一部を示すよ うに、生の領層体3aにおいて、内部電極1が位置する 部分とそうでない部分との間、あるいは内部電便1が満 分との間での厚みの差が実質的に生じなくなり、図3に 示すように、積層体チップ4aにおいて、不所望な変形 が生じにくくなる。その結果、得られた綺層セラミック コンデンサにおいて、デラミネーションや微小クラック 等の欠陥およびショート不良といった問題を生じにくく することができる。

【①041】また、注目すべきは、段差吸収用セラミッ クグリーン暦5の得隆率が、セラミッググリーンシート 2の弾性率以上にされることである。これによって、彼 って、生の領層体3 a を得ようとするとき、段差吸収用 セラミックグリーン匿ちがセラミックグリーンシート2 よりもプレス時に変形しにくくなり、そのため、段差吸 収用セラミックグリーン層もが壁となって内部電極1の 変形も生じにくくなり、結果として、内部電極しのずれ や歪みが生じにくくなる。このことは、上述した欠陥ま たは不良の発生の防止に対して、より効果的に作用す る.

【①①42】なお、内部電極1を形成するために用いる インダ等の勧脂成分とを含むが、セラミックペーストに 含まれる溶剤および導電性ペーストに含まれる溶剤とし ては、スクリーン印刷性を考慮したとき、150℃以上 の第点を有しているものを用いることが好まして、20 ①~250℃程度の綿点を育しているものを用いること がより好ましい。150°C未満では、セラミックペース トまたは導電性ペーストが乾燥しやすく、そのため、印 刷パターンのメッシュの目詰まりが生じやすく。他方、 250℃を超えると、印刷塗膜が乾燥しにくく、そのた め、乾燥に長時間要するためである。

【①043】セラミックスラリー、セラミックペースト および導電性ペーストに含まれる溶剤が有機溶剤である 場合。このような有機溶剤の例としては、メチルエチル ケトン、メチルイソブチルケトン、アセトン等のケトン 領、トルエン、ベンゼン、キシレン、ノルマルヘキザン 等の炭化水素類。メタノール、エタノール、イソプロバ ノール、ブタノール、アミルアルコール等のアルコール 類、酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸イソブチル等のエス テル類、ジイソプロピルケトン、エチルセルソルブ、ブ 【①①39】との生の領層体3aは、積層方向にプレス 10 チルセルソルプ、セルソルプアセテート、メチルセルソ ルプアセテート、ブチルカルピトール、シクロヘキサノ ール、パイン油、ジヒドロテルピネオール、イソホロ ン。テルピネオール、シブロピレングリコール。ジメチ ルプタレート等のケトン類。エステル類、炭化水素類、 アルコール類。塩化メチレン等の塩化炭化水素類。およ

【りり44】また、有機パインダとしては、それぞれ、 室温において、前述した溶剤に溶解するものが良い。こ のような有機パインダとしては、たとえば、ポリビニル **層方向に比較的多数配列されている部分とそうでない部 20 プタラール、ポリプチルプタラール等のポリアセタール** 類。ポリ(メタ)アクリル酸エステル類。エチルセルロ ース等の変性セルロース類。アルキッド類、ピニリデン 類。ポリエーテル類、エポキシ樹脂類。ウレタン樹脂 類。ポリアミド樹脂類、ポリイミド樹脂類、ポリアミド イミド樹脂類、ポリエステル樹脂類、ポリサルフォン樹 脂類。液晶ポリマー類、ポリイミダゾール樹脂類。ポリ オキサゾリン樹脂類等がある。

びこれらの混合物が挙げられる。

【①045】段差吸収用セラミックグリーン暦5の弾性 率が、セラミックグリーンシート2の弾性率以上にされ 数の複合構造物6を摘み重ね、かつプレスするととによ 30 るようにするため、上述の有機パインダの中から、各々 の弾性率またはガラス転移温度に基づいて、セラミック グリーンシート2の成形のためのセラミックスラリーに 含ませるべき第1の有機バインダと、段差吸収用セラミ ックグリーン層5の形成のためのセラミックペーストに 含ませるべき第2の有観パインダとを、それぞれ選択す ればよい。

【0046】有機パインダとして上に倒示したポリビニ ルプチラールは、ポリピニルアルコールとプチルアルデ ヒドとの縮台によって得られるものであり、アセチル基 れる導電性ペーストは、導電性粉末と、溶剤と、有機パ 40 が6モル%以下で、ブチラール基が62~82モル%の 低重合品、中重合品および高重合品がある。セラミック ペーストにおいて第1の有機パインダとして用いられる ポリビニルブチラールは、有機溶剤に対する溶解钻度も よび乾燥塗膜の強靭性のバランスから、ブチラール基が 65モル%程度の中重合品であることが好ましい。

> 【①047】なお、特に、段差吸収用セラミックグリー ン層5のためのセラミックペーストを製造するにあたっ ては、次のような方法が採用されることが好ましい。

【0048】すなわち、有機溶剤として、比較的高沸点 50 の第1の有機溶剤と比較的低滯点の第2の有機溶剤が用

いられ、少なくとも第2のセラミック紛末と第2の有機 密削とを含む1次混合物を分散処理する1次分散工程 と、この1次分散工程を経た1次混合物に少なくとも第 2の有機パインダを加えた2次混合物を分散処理する2 次分散工程とが実施される。なお、第1の有機溶剤は、 1次分散工程の段階または2次分散工程の段階。あるい は1次分散工程の段階および2次分散工程の段階の双方 で添加される。そして、最終的に、2次分散工程の後、 2次混合物を加熱処理することによって、第2の有機溶 剤が選択的に除去される。

【0049】とのように、1次分散工程では、第2の有 綴バインダを未だ加えていないので、低粘度下での分散 処理を可能とし、そのため、第2のセラミック粉末の分 散性を高めることが容易である。この1次分散工程で は、第2のセラミック粉末の表面に吸着している空気が 第2の有機溶剤で置換され、第2のセラミック粉末を第 2の有機溶剤で十分に濡らした状態とすることができる とともに、第2のセラミック粉末の凝集状態を十分に解 砕することができる。

【りり50】また、2次分散工程では、上述のように、 1次分散工程で得られた第2のセラミック粉末の高い分 散性を維持したまま、第2の有機パインダを十分かつ均 一に混合させることができ、また、第2のセラミック粉 末のさらなる粉砕効果も期待できる。

【0051】また、第2の有機溶剤の除去が、2次分散 工程の後に実施されるので、2次分散工程の段階におい ても、2次混合物の粘度を比較的低くしておくととが可 能であり、したがって、分散効率を比較的高く維持して おくことができるとともに、前述したような2次分散工 程の段階で加えられる第2の有機パインダの溶解性を高 35 【①①59】セラミックグリーンシート14~19のう めることができる。

【0052】なお、上述した第2の有機溶剤としては、 第1の有機控削の沸点との関係を考慮しながら、たとえ は、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン、ア セトン、トルエン、ベンゼン、メタノール、エタノー ル、イソプロパノール、酢酸エチル、酢酸イソプチル、 酢酸ブチル、およびこれらの混合物を有利に用いること ができる。

【0053】また、セラミックグリーンシート2のため のセラミックスラリーに含まれる第1のセラミック粉末 40 は、段差吸収用セラミックグリーン層ものためのセラミ ックペーストに含まれる第2のセラミック粉末と実質的 に同じ組成を有するものであることが好ました。段差吸 収用セラミックグリーン層5とセラミックグリーンシー ト2との間で焼結性を一致させるためである。

【10054】なお、上述の実質的に同じ組成を有すると は、主成分が同じであるということである。たとえば、 **微量添加金属酸化物やガラス等の副成分が異なっても、** 実質的に同じ組成を有するということができる。また、

が、静電容量の温度特性についてJIS規格で規定する B特性およびEIA規格で規定するX7R特性を満足す る節囲のものであれば、段差吸収用セラミックグリーン 層5のためのセラミックペーストに含まれるセラミック 粉末も、主成分が同じでB特性およびX7R特性を満足 するものであれば、副成分が追っていてもよい。

【0055】また、セラミックグリーンシート2のため のセラミックスラリーや段差吸収用セラミックグリーン **圏5のためのセラミックペーストにおいて、必要に応じ** 10 て、分散剤、可塑剤、帯電防止剤、消泡剤等が添加され てもよい。なお、段差吸収用セラミックグリーン層5の 弾性率は、セラミックペーストに添加される可塑剤の添 加量によって調整することもできる。

【りり56】図4は、この発明の他の実施形態としての 結層インダクタの製造方法を説明するためのものであ り、図5に外額を斜視図で示した。この製造方法によっ て製造された積層インダクタ11に備える箱層体チップ 12を得るために用意される生の綺層体13を構成する 要素を分解して示す斜視図である。

25 【りり57】生の論層体13は、複数のセラミックグリ ーンシート14.15、16、17.…、18および1 9を備え、これらセラミックグリーンシート14~19 を積層することによって得られるものである。

【①058】セラミックグリーンシート14~19は、 第1の磁性体セラミック粉末および第1の有機パインダ を含むセラミックスラリーを、ドクターブレード法等に よって成形し、乾燥することによって得られる。セラミ ッググリーンシート14~19の各厚みは、乾燥後にお いて、たとえば10~30µmとされる。

ち、中間に位置するセラミックグリーンシート15~1 8には、以下に詳細に説明するように、コイル状に延び るコイル導体膜および段差吸収用セラミックグリーン圏 が形成される。

【0060】まず、セラミックグリーンシート15上に は、コイル導体膜20が形成される。コイル導体膜20 は、その第1の端部がセラミックグリーンシート15の 端縁にまで届くように形成される。コイル導体膜20の 第2の端部には、ピアホール導体21が形成される。

【①①61】このようなコイル導体膜20およびピアホ ール導体21を形成するため、たとえば、セラミックグ リーンシート15にピアホール導体21のための普通孔 をレーザまたはパンチングなどの方法により形成した。 後、コイル導体膜20 およびピアホール導体21となる 導電性ペーストを、スクリーンED刷等によって付与し、 乾燥することが行なわれる。

【0062】また、上述したコイル導体膜20の厚みに よる段差を実質的になくすように、セラミックグリーン シート15の主面上であって、コイル導体膜20が形成 セラミックグリーンシート2に含まれるセラミック粉末 50 されていない領域に、段差吸収用セラミックグリーン層

22が形成される。段差吸収用セラミックグリーン圏2

11

2は、第2の磁性体セラミック粉末および第2の有機バ インダを含むセラミックペーストを、スクリーン印刷等 によって付与し、乾燥することによって形成される。

【0063】次に、セラミックグリーンシート16上に は、上述した方法と同様の方法によって、コイル導体膜 23 ピアホール導体24および段差吸収用セラミック グリーン層25が形成される。コイル導体膜23の第1 の端部は、前述したピアホール導体21を介して、コイ ル導体膜200第2の端部に接続される。ピアホール導 15 り、そのため、段差吸収用セラミックグリーン層22、 体24は、コイル導体膜23の第2の端部に形成され る.

【①064】次に、セラミックグリーンシート17上に は、同様に、コイル導体膜26、ピアホール導体27名 よび段差吸収用セラミックグリーン層28が形成され る。コイル導体膜26の第1の蟾部は、前述したピアホ ール導体24を介して、コイル導体膜23の第2の端部 に接続される。ピアホール導体27は、コイル導体膜2 6の第2の端部に形成される。

よび17の荷層は、必要に応じて、複数回繰り返され る.

【①066】次に、セラミックグリーンシート18上に は、コイル導体膜29および段差吸収用セラミックグリ ーン層30が形成される。コイル導体膜29の第1の鑑 部は、前述したピアホール導体27を介して、コイル導 体膜26の第2の端部に接続される。コイル導体膜29 は、その第2の端部がセラミックグリーンシート18の **端海にまで届くように形成される。** 

26および29の各厚みは、乾燥後において、たとえば 約30μμ程度とされる。

【0068】このようなセラミックグリーンシート14 ~19をそれぞれ含む複数の複合構造物を補層し、補層 方向にプレスすることによって得られた生の綺層体13 において、各々コイル状に延びる複数のコイル導体膜2 ① 23、26および29が、ピアホール導体21、2 4 および27を介して順次接続されることによって、全 体として複数ターンのコイル導体が形成される。

によって、図5に示す綺層インダクタ11のための綺層 体チップ12が得られる。なお、生の積層体13は、図 4では、1個の積層体チップ12を得るためのものとし て図示されているが、複数の緑層体チップを得るための ものとして作製され、これを切断することによって、彼 数の積層体チップを取り出すようにしてもよい。

【0070】次いで、図5に示すよろに、綺麗体チップ 12の相対向する各端部には、前述したコイル導体膜2 ①の第1の端部およびコイル導体膜29の第2の端部に それぞれ接続されるように、外部電極30および31が 50 用いられる導電性ペーストとしては、たとえば、次のよ

形成され、それによって、積層インダクタ11が完成さ れる。

【①①71】この荷屈インダクタ11の製造において も、段差吸収用セラミックグリーン層22、25、28 および30の弾性率が、セラミックグリーンシート14 ~19の弾性率以上にされる。これによって、生の荷層 体13を得ようとするとき、段差吸収用セラミックグリ ーン層22、25、28および30がセラミックグリー ンシート14~19よりもプレス時に変形しにくくな 25、28および30が壁となってコイル導体膜20、 23.26および29の変形も生じにくくなり、結果と して、コイル導体膜20、23、26および29のずれ や歪みが生じにくくなる。

【0072】図1ないし図3を参照して説明した積層セ ラミックコンデンサまたは図4および図5を参照して説 明した綺層インダクタ11のような積層型セラミック電 子部品において、セラミックグリーンシートあるいは段 差吸収用セラミックグリーン層に含まれるセラミック粉 【①①65】上述したセラミックグリーンシート16お 26 末としては、代表的には、アルミナ、ジルコニア、マグ ネシア、酸化チタン、チタン酸パリウム、チタン酸ジル コン酸鉛、フェライト-マンガン等の酸化物系セラミッ り紛末、炭化ケイ素、窒化ケイ素、サイアロン等の非酸 化物系セラミック粉末の中から適宜選択して用いること ができる。粉末粒径としては、好ましくは、平均5μm 以下、より好ましくは、lunの球形または粉砕状のも のが使用される。

【①①73】また、不純物として含まれるアルカリ金属 一酸化物の含有量が(). 1 重量%以下のチタン酸パリウム 【①①87】なお、上述したコイル導体膜20.23、 30 をセラミック粉末として用いる場合。このセラミック粉 末に対して、微量成分として以下のような金属酸化物や ガラス成分を含有させてもよい。

> 【①①74】金属酸化物としては、酸化テルビウム、酸 化ジスプロシウム、酸化ホルミウム、酸化エルビウム、 酸化イッテルビウム、酸化マンガン、酸化コバルト、酸 化ニッケル、または酸化マグネシウム等がある。

【①①75】また、ガラス成分としては、Lii~(S Ti)O, -MO (ただし、MOはA!, O, または 2rO, ), SiO, -TiO, -MO (ただし. MO 【①①69】次いで、生の積層体13が焼成されること 40 はBaO、CaO、SrO、MgO、ZnOまたはMn O)  $L_{1}$ , O-B, O, - (S<sub>1</sub>T<sub>1</sub>) O, +MO (ただし、MOはA!,O,またはZrO,).B,O 』-A!、O、-MO (ただし、MOはBaO、Ca O. SrOまたはMgO)。またはSiO。等がある。 【①076】また、図1ないし図3を参照して説明した 荷層セラミックコンデンサまたは図4 および図5 を参照 して説明した積層インダクタ11において、内部電極1 またはコイル導体膜20、23、26および29ならび にピアホール導体21、24および27の形成のための <u>1</u>3

(8)

うなものを用いることができる。

【0077】積層セラミックコンデンサにおいて用いろ れる導電性ペーストとしては、平均粒径が(). () 2 μ m ~3 μm、好ましくは0. 05~0. 5 μmであって、 Ag/Pdが60宣置%/40宣置%~10重量%/9 ①重量%の合金からなる導電性粉末。 ニッケル金属粉末 または銅金属粉末等を含み、この粉末を100重量部 と、有機パインダを2~20重量部(好ましくは5~1 ①重量部)と、続結抑制剤としてのAg、Au、Pt、 | 換算で約0. 1~3重量部(好ましくは0.5~1重量 部)と、有機溶剤を約35重量部とを、3本ロールで浸 緯した後、同じまたは別の有機溶剤をさらに加えて粘度 調整を行なうととによって得られた導電性ペーストを用 いるととができる。

【りり78】なお、婆窩性ペーストにおいて用いられる 金属粉末は、種々の方法によって作製されることがで き、たとえば、気相法によって作製された、平均粒径1 (f) n m程度のものを用いることもできる。また、ニッ ケル金属粉末または銅金属粉末が用いられる場合には、 焼成工程において、還元性雰囲気が適用される。

【①①79】積層インダクタ11において用いられる導 弯性ペーストとしては、Ag/Pdが80重置%/20 宣量%~1(0)重置%/0重置%の合金またはAgから なる導電性粉末を含み、この粉末が100重置部に対し て、上述した積層セラミックコンデンサのための導電性 ペーストの場合と同様の有機パインダと焼給抑制剤と有 機溶剤とを同様の比率で3本ロールで混線した後、同じ または別の有機溶剤をさらに加えて粘度調整を行なうこ 5.

【①080】以下に、この発明を、実験例に基づいて、 より具体的に説明する。

[0081]

【実験例1】実験例1は、積層セラミックコンデンサに 関するものである。

【① 082】1. 誘電体セラミック粉末の準備 まず、炭酸パリウム(BaCO。)および酸化チタン (TiO))を1:1のモル比となるように秤量し、ボ ールミルを用いて湿式混合した後、脱水乾燥させた。次 45 14

いで、温度1000℃で2時間仮焼した後、粉砕するこ とによって、誘電体セラミック粉末を得た。

【りり83】2.セラミックスラリーの準備およびセラ ミックグリーンシートの作製

先に準備した誘電体セラミック粉末100重置部と、有 機パインダとしての中重合度かつ高ブチラール化度のポ リビニルブチラール(弾性率:1MPa:ガラス転移温 度:20℃)7重量部と、可塑剤としてDOP(フタル 酸ジオクチル) 3重置部と、メチルエチルケトン30重 Ti.Si、NiまたはCu等の金属レジネートを金属 10 畳部と、エタノール20重量部と、トルエン20重量部 とを、直径1mmのジルコニア製玉石600章量部とと もに、ボールミルに投入し、20時間、湿式混合を行な って、誘電体セラミックスラリーを得た。

> 【①①84】そして、この誘電体セラミックスラリーに 対して、ドクタープレード法を適用して、厚さ3 µm (焼成後の厚みは2 μm) の誘電体セラミックグリーン シートを成形した。乾燥は、80℃で、5分間行なっ

【0085】との誘電体セラミックグリーンシートの弾 20 性率は3 (MPaであった。

【1)1)86】3. 導電性ペーストの準備

Ag/Pd=30/70の金属粉末100重置部と、エ チルセルロース4重量部と、アルキッド樹脂2重量部 と、Ag金属レジネート3重査部(Agとして17、5 **重量部)と、ブチルカルビトールアセテート35重置部** とを、3本ロールで混ねした後、テルビネオール35重 置部を加えて钻度調整を行なった。

【①087】4、段差吸収用セラミックグリーン層のた めのセラミックペーストの準備

とによって得られた導電性ペーストを用いることができ、30 一試料1ないし4 (実施例)ならびに試料5 (比較例)

先に準備した誘電体セラミック粉末100 重畳部と、テ ルビネオール4()重置部と、エチルセルロース樹脂5重 置部とに、表1に示す添加量(重置部)をもって、可塑 剤としてのDOPを添加し、これらを、自動乳鉢にて液 台した後、3本ロールにて良く混練し、誘電体セラミッ クペーストを得た。

[0088]

【表】】

特闘2002-43161

16

15

		比較例			
争者は対	1	2	3	4	5
回避利森拉登 (唯是金)	٥	1	3	5	7
弹性率 (MPa)	800	150	70	30	10
分散院	0.3	0.5	0.3	Q4	0.4
印度原办 (mn)	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
Ra(#m)	1.5	1.5	1.3	3,6	1.7
摘进火鹅 不良率(%)	8	\$	19	12	90

【①①89】前途した誘電体セラミックグリーンシート の弾性率である30MPaと比べると、誘電体セラミッ クペーストによって形成される段差吸収用誘電体セラミ ックグリーン層の弾性率は、表1に示すように、実施例 となる試料6ないし9では、30MPa以上であり、比 較例となる試料5では、30MPa未満である。

【0090】-試料6ないし9(実施例)ならびに試料

\*先に準備した誘躍体セラミック粉末100重置部と、テ ルビネオール4()宣置部と、表2に示す弾性率を有する 各種有機パインダ7 宣置部とを、自勁乳鉢にて混合した 後、3本ロールにて良く混練し、誘電体セラミックペー ストを得た。

[0091]

【表2】

10(比較例)-

**\*20** 

		<b>完進別</b>						
会会は記	6	7	8	9	10			
初機がインダー 種類	工学业也从第一次	本「アクルの数 エスデル	市刊了今以本 <b>社</b> EX子出	水"汀列则融 工ステル	フレタン 掛船			
バインダ弾性率 (MPe)	30	19	8	1	0.5			
分數度	08	0.3	Q9	0.3	0.3			
作型原印 (ma)	1.5	1.5	1.5	1.5	₹,5			
Re (µm)	1.5	1.5	1,3	15	1.6			
構造欠陥 不良率(%)	Ş	10	12	14	80			

【①①92】前途した誘電体セラミックグリーンシート のための誘電体セラミックスラリーに含まれるポリビニ ルプチラールの弾性率であるIMPaと比べると、誘電 体セラミックペーストに含まれる各種有機バインダの弾 性率は、表2に示すように、実施例となる試料6ないし 9では、1MPa以上であり、比較例となる試料10で は、IMPa未満である。

試斡15(比較例)-

先に準備した誘電体セラミック粉末100重置部と、綿 点79、6℃のメチルエチルケトン70重量部と、沸点 220℃のテルビネオール30重量部と、直径1mmの ジルコニア製玉石600重量部とを、ボールミルに投入。 し、1次分散工程として、16時間、温式混合を行なっ

た。次に、同じポットに、勝点220°Cのテルビネオー ル1()重置部と、表3に示す各ガラス転移温度を有する 各種有機パインダ5重量部とを添加し、2次分散工程と して、これらをさらに16時間混合することによって、 セラミックスラリー混合物を得た。

【①①94】次いで、上述のセラミックスラリー混合物 を、60℃の温浴中でエバポレータにより2時間減圧蒸 【①①93】‐試料11ないし14(実施例)ならびに(40)留することにより、メチルエチルケトンを完全に除去し て、誘電体セラミックペーストを得た。次いで、粘度調 整用のために、テルピネオール10~20重量部添加し て、自動乳鉢により分散・調整した。

[0095]

【表3】

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/tjcontenttrns.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/NS...

7/9/2008

特闘2002-43161

18

<u>1</u>7

		比较到			
这种番号	11	12	1\$	14	15
ガラス転移・温度(で)	135	80	60	20	10
分散盘	90	G.G	DA	ΩO	0.0
印度 [pm]	1.6	1.5	1.5	1.5	1,5
Re(#m)	0.5	0.5	0.5	0.5	Q5
慎造火陷 不良学(%)	3	2	3	4	10

【0096】前途した誘電体セラミックグリーンシート のための誘席体セラミックスラリーに含まれるポリビニ ルプチラールのガラス転移温度である20℃と比べる。 と、誘電体セラミックペーストに含まれる各種有機バイ ンダのガラス転移温度は、表3に示すように、実能例と なる試料11ないし14では、20℃以上であり、比較 例となる試料15では、20℃未満である。

【①①97】-試料16ないし19 (実施例) ならびに 試料20(比較例)-

点79、6℃のメチルエチルケトン?()重量部と、襟点 220℃のテルビネオール30重置部と、直径1mmの ジルコニア製玉石600重量部とを、ボールミルに投入。 し、1次分散工程として、16時間、温式混合を行なっ米 \*た。次に、同じポットに、満点220℃のテルビネオー ル1 () 重量部と、表4に示す弾性率を有する各種有機バ インダ7重畳部とを添加し、2次分散工程として、これ ちをさらに16時間混合することによって、セラミック スラリー混合物を得た。

【0098】次いで、上述のセラミックスラリー混合物 を、60℃の温浴中でエバポレータにより2時間減圧蒸 **圏することにより、メチルエチルケトンを完全に除去し** て、誘電体セラミックペーストを得た。次いで、鮎度調 先に準備した誘電体セラミック粉末1000重置部と、滯 20 整用のために、テルピネオール10~20重置部添加し て、自動乳鉢により分散・調整した。

[0099]

【表4】

	<b>宝宝</b> 例			此較詞	
越料番号	18	17	18	19	20
有鍵パインダ 種類	工手為セルロース 街路	さりアクリル酸 エステル	おりアタリル <b>語</b> エステル	ポリアか!!の <b>心</b> エステム	クレダン 油脂
n'インが弾性率 (MPa)	80	10	5	1	0.5
分數價	0.0	QQ	0.0	0.0	0.0
即即挥办 (μm)	1.5	1.\$	1.5	1.5	1.5
Ra(#m)	O.S	Q.5	0.5	0.5	0.5
模造灰陽 不良率(%)	2	2	4	6	10

【0100】前述した誘電体セラミックグリーンシート のための諸電体セラミックスラリーに含まれるポリピニ ルプチラールの弾性率である1MPaと比べると、誘電 体セラミックペーストに含まれる各種有機パインダの弾 40 クグリーン圏の各厚みは、乾燥後において、1.5μm 性率は、表4に示すように、実施例となる試料16ない し19では、1MPa以上であり、比較例となる試料2 Oでは、1MPa未満である。

【①101】5. 禰麿セラミックコンデンサの作製。 先に用意した誘電体セラミックグリーンシートの主面上 に内部電極を形成するため、導電性ペーストをスクリー ン印刷し、80℃で10分間乾燥した。なお、内部電極 の寸法、形状および位置は、後の工程で得られる積層体 チップに適合するように設定した。次に、誘電体セラミ

リーン層を形成するため、試料1ないし20に係る各議 窓体セラミックペーストをスクリーン印刷し、80℃で 10分間乾燥した。内部電極および段差吸収用セラミッ (庶成後の厚みは()、8µm)になるようにした。

【0102】次に、上述のように内部電極もよび段差吸 収用セラミックグリーン層を形成している500枚の誘 電体セラミックグリーンシートを、内部電極等が付与さ れていない20枚の誘電体セラミックグリーンシートで 挟み込むように積み重ねて、生の積層体を作製し、この 福層体を、80℃で1000Kェノcm\*の加圧条件で 熱プレスした。

【0103】次に、焼成後において長さ3.2mm×幅 ックグリーンシートの主面上に段差吸収用セラミックグ 50 l. 6mm×厚み l. 6mmの寸法となるように、上述

7/9/2008

19

の生の満層体を切断刃にて切断することによって、複数 の積層体チップを得た。

【①104】次に、ジルコニア粉末が少量散布された焼 成用セッター上に、上述の複数の綺層体チップを整列さ せ、室温から250℃まで24時間かけて昇温させ、有 機パインダを除去した。次に、箱層体チップを、焼成炉 に投入し、最高1300℃で約20時間のプロファイル にて短成を行なった。

【①105】次に、得られた焼縮体チップをパレルに投 を設けて、試料となる補層セラミックコンデンサを完成 させた。

【①106】6. 特性の評価

上述した試料1ないし20に係るセラミックペーストお よび積圧セラミックコンデンサについて、各種特性を評 価した。その結果が前掲の表1ないし表4に示されてい る。

【①107】表1ないし表4における特性評価は、次の ように行なった。

光回折式粒度分布測定装置を用いて測定し、得られた粒 度分布から算出した。すなわち、先に準備したセラミッ ク紛末を、超音波ホモジナイザーを用いて水中で分散さ せ、粒経がこれ以上小さくならないところまで超音波を 印削し、そのときのD9)の粒経を記録して、これを限 **昇粒経とした。他方、セラミックペーストをエタノール** 中で希訳し、粒度分布のD90の粒経を記録して、これ をベーストの锭経とした。そして、

分散度= (ペーストの粒経/限界粒経)-1 が+であれば、値がりに近いほど、分散性が良いことを 示し、数値が-であれば、絶対値が大きいほど、分散性 が良いことを示している。

【() 1 () 9 】「印刷厚み」: 96%アルミナ基板上に、 400メッシュで厚み50μmのステンレス銅製スクリ ーンを用いて、乳剤厚み20mmで印刷し、80°Cで1 ①分間乾燥することにより、評価用印刷塗膜を形成し、 その厚みを、比接触式のレーザ表面組さ計による測定箱 果から求めた。

【① 1 1 0 】「Ra(表面組さ)」:上記「印刷厚み」 の場合と同様の評価用印刷塗膜を形成し、その表面粗さ Ra.すなわち.うわりを平均化した中心線と組さ曲線 との偏差の絶対値を平均化した値を、比接触式のレーザ 表面組さ計による測定結果から求めた。

【①111】「構造欠陥不良率」:得られた補層セラミ ックコンデンサのための焼結体チップの外観検査、超音 波顕微鏡による検査で異常が見られた場合、研磨により 内部の構造欠陥を確認し、(構造欠陥のある焼結体チッ ブ麩) / (焼結体チップの総数)を構造欠陥不良率とし た。

【0112】表1において、実施例となる試料1~4と 比較例となる試料与との間で比較すると、誘電体セラミ ックグリーンシートの弾性率である30MPa以上であ る弾性率を有するように可塑剤の添加量が抑制された誘 電体セラミックペーストからなる段差吸収用セラミック グリーン層をもって構成された実施例としての試録1~ 4に係る荷屋セラミックコンデンザによれば、3 OMP

a 未満の弾性率をもたらすように可塑剤が多く添加され た誘電体セラミックペーストからなる段差吸収用セラミ 入し、端面研磨を施した後、焼箱体の両端部に外部電機 10 ックグリーン層をもって構成された比較例としての試料 5に係る猗層セラミックコンデンサに比べて、構造欠陥 不良率が大幅に低減されることができる。

【り113】また、豪2および豪4において、実施例と なる試料6~9および試料16~19と比較例となる試 料10および試料20との間で比較すると、誘躍体セラ ミックグリーンシートのための誘電体セラミックスラリ ーに含まれる有機パインダの弾性率である 1 M.P.a.以上 である弾性率を有する有機パインダを含む誘電体セラミ ックペーストからなる段差吸収用セラミックグリーン層 【①】①8】「分散度」:セラミック紛末の粒度分布を 20 をもって構成された実施例としての試料6~9および試 料16~19に係る綺層セラミックコンデンサによれ は、IMPa未満の弾性率を有する有機パインダを含む 誘電体セラミックペーストからなる段差吸収用セラミッ クグリーン層をもって構成された比較例としての試料1 ()および試料2()に係る積層セラミックコンデンサに比 べて、横造欠陥不良率が大幅に低減されることができ る。

【①114】また、表3において、実施例となる試料1 1~14と比較例となる試料15との間で比較すると、 の式に基づき、分散度を算出した。との分散度は、数値 30 誘電体セラミックグリーンシートのための誘電体セラミ ックスラリーに含まれる有様パインダのガラス転移温度 である20℃以上であるガラス転移温度を有する有機バ インダを含む誘電体セラミックペーストからなる段差吸 収用セラミックグリーン層をもって構成された実施例と しての試料11~14に係る綺層セラミックコンデンサ によれば、20°C未満のガラス転移温度を有する有機バ インダを含む誘電体セラミックペーストからなる段差吸 収用セラミックグリーン層をもって構成された比較例と しての試料15に係る綺層セラミックコンデンサに比べ - 40 - て、構造欠陥不良率が大幅に低減されることができる。 【①115】とのように、段差吸収用セラミックグリー ン層の弾性率が、セラミックグリーンシートの弾性率以 上にされることにより、複数の複合構造物を積み重ね、 かつプレスすることによって、生の積層体を得ようとす るとき、段差吸収用セラミックグリーン圏がセラミック グリーンシートよりもプレス時に変形しにくくなり、そ のため、段差吸収用セラミックグリーン層が壁となって 内部電極の変形も生じにくくなり、結果として、内部電 極のずれや歪みが生じにくくなっていることがわかる。 50 【0116】また、表1および表2と表3および表4と

(12)

特閱2002-43161

を比較すれば、1次分散工程と2次分散工程とを採用 し、2次分散工程において有機パインダを添加した、表 3および表々に示した試料11~20によれば、このよ うなことを行なわなかった表1 および表2に示した試料 1~10に比べて、より優れた分散性を得ることがで き、また、表面組さおよび構造欠陥不良率の各項目にお いてもより良好な結果を示していることがわかる。

?1

[0117]

【実験例2】実験例2は、積層インダクタに関するもの である。

【り118】1. 遊性体セラミック紛末の準備 まず、酸化算二鉄が4.9. ()モル%、酸化亜鉛が2.9. ①モル%、酸化ニッケルが 14. ①モル%、および酸化 銅が8.0モル%となるように秤畳し、ボールミルを用 いて湿式混合した後、脱水乾燥させた。次いで、750 \*Cで1時間仮焼した後、紛砕することによって、磁性体 セラミック粉末を得た。

【①119】2、セラミックスラリーの準備およびセラ ミックグリーンシートの作製

先に準備した100重置部の磁性体セラミック紛末と、 0. 5重費部のマレイン酸共重合体からなる分散剤と、 30重量部のメチルエチルケトンおよび20重量部のト ルエンからなる溶剤とを、直径lmmのジルコニア製玉 石6000重量部とともに、ボールミルに投入し、4時 間、捌拌した後、有機パインダとしての中重合度かつ高 ブチラール化度の7重量部のポリビニルブチラール(弾 性率:1MPa;ガラス転移温度:20℃) と、可塑剤

としての3草面部のDOP(フタル酸ジオクチル)と、\*

\*20重量部のエタノールとを添加し、20時間、温式泥 台を行なって、磁性体セラミックスラリーを得た。

【り120】そして、この磁性体セラミックスラリーに 対して、ドクターブレード法を適用して、厚さ20μm (焼成後の厚みは15μm)の磁性体セラミックグリー ンシートを成形した。乾燥は、80℃で、5分間行なっ *7*C.

【①121】この遊性体セラミックグリーンシートの導 性率は20MPaであった。

10 【0122】3. 導電性ペーストの準備

A g 金属粉末 8 () 重量部と、P d 金属粉末 2 () 重量部 と、エチルセルロース4重量部と、アルキッド樹脂2重 置部と、ブチルカルピトール35重量部とを、3本ロー ルで混ねした後、テルビネオールを35重量部舶えて粘 度調整を行なって、導弯性ペーストを得た。

【0123】4.段差吸収用セラミックグリーン層のた めのセラミックペーストの準備

-試料21ないし24 (実施例)ならびに試料25 (比 較例) -

20 先に準備した磁性体セラミック粉末100重量部と、テ ルビネオール40宣置部と、エチルセルロース樹脂5重 登部とに、表5に示す添加量(重置部)をもって、可塑 剤としてのDOPを添加し、これらを、自動乳鉢にて浸 台した後、3本ロールにて良く混印し、磁性体セラミッ クペーストを得た。

[0124]

【表5】

		郑	<b>59</b> 1		比较到
試料書号	21	22	. 83	24	25
可塑料斯加量 (重量部)	•	1	3	6	7
弹性部 (MPa)	800	100	80	80	8
分散度	0.4	0.4	0.4	0.5	0.5
印書庫み (#m)	20	20	20	20	20
Ra(gm)	1,6	1.6	1.4	1.6	1.8
構造火陰 不良率(%)	7	8	8	10	70

【①125】前述した磁性体セラミックグリーンシート 40 試料30(比較例)-の弾性率である20MPaと比べると、遊性体セラミッ クペーストによって形成される段差吸収用誘電体セラミ ックグリーン層の弾性率は、表5に示すように、実施例 となる試料21ないし24では、20MPa以上であ り、比較例となる試料25では、20MPa未満であ る.

【1)126】-試料26ないし29 (実施例) ならびに

先に単備した磁性体セラミック粉末100重置部と、テ ルビネオール40宣置部と、表6に示す弾性率を有する 各種有機パインダ7 重置部とを、自動乳鉢にて混合した 後、3本ロールにて良く混練し、磁性体セラミックペー ストを得た。

[0127]

【表6】

54

23

		X	66		比较例
對於學學	28	27	28	29	38
有機小化學	エチレセルロース	まりアクリル酸 エステル	もリアクリル配 エステル	州リアクリル西側 エステル	りレタン 揺り
バクグ弾性率 (MPa)	25	8	4	1	0.5
分數變	04	0.4	0.4	0.4	0.4
印刷库引 (# m)	20	260	20	20	20
Ro(gm)	7.6	1.6	1.5	1.9	1.6
模逗欠簡 不良军(%)	7	B	10	12	70

【①128】前途した遊性体セラミックグリーンシート のための磁性体セラミックスラリーに含まれるポリビニ ルプチラールの弾性率であるIMPaと比べると、遊性 体セラミックペーストに含まれる各種有機パインダの弾 性率は、表2に示すように、実施例となる試料26ない し29では、1MPa以上であり、比較例となる試料3 ①では、1MPa未満である。

試料35(比較例)-

先に準備した磁性体セラミック粉末100重置部と、沸 点79.6℃のメチルエチルケトン70重置部と、沸点 220℃のテルビネオール30重畳部と、直径1mmの ジルコニア製玉石600重量部とを、ボールミルに投入。 し、1次分散工程として、16時間、温式混合を行なっ米 \*た。次に、同じポットに、遊点220°Cのテルビネオー ル10重量部と、表7に示す各ガラス転移温度を有する 各種有機パインダ5 重量部とを添加し、2 次分散工程と して、これらをさらに16時間混合することによって、 セラミックスラリー混合物を得た。

【0130】次いで、上述のセラミックスラリー混合物 を、60℃の温浴中でエパポレータにより2時間減圧蒸 【り129】-試料31ないし34(実施例)ならびに「20」 図することにより、メチルエチルケトンを完全に除去し て、磁性体セラミックペーストを得た。次いで、粘度調 |整用のために、テルピネオール10~20重置部添加し て、自動乳鉢により分散・調整した。

[0131]

【表7】

		实	601		比較例
試料書号	31	32	33	34	36
ガラス配格 温度(で)	135	80	50	20	10
分散度	93	مه	QO	0.0	0.0
即就库沙 (μm)	20	20	20	20	20
Ra(µm)	0.4	0.4	0.4	0.4	0,4
察逸欠略 不良塚(%)	1	1	2	3	8

【0132】前述した磁性体セラミックグリーンシート のための遊性体セラミックスラリーに含まれるポリピニ ルプチラールのガラス転移温度である20℃と比べる。 ンダのガラス転移温度は、表7に示すように、実施例と なる試料31ないし34では、20℃以上であり、比較。 例となる試料35では、20℃未満である。

【①133】‐試料36ないし39(実施例)ならびに 試料40(比較例)-

先に準備した磁性体セラミック粉末 100 重置部と、沸 点で9、6℃のメチルエチルケトンで0重量部と、沸点 220℃のテルビネオール30重量部と、直径1mmの ジルコニア製玉石600重量部とを、ボールミルに投入。 し、1次分散工程として、18時間、温式混合を行なっ 50

た。次に、同じポットに、沸点220°Cのテルビネオー ル10重量部と、衰8に示す導性率を有する各種有機パ インダ7 重量部とを添加し、2 次分散工程として、これ と、磁性体セラミックペーストに含まれる各種有機パイ 40 らをさらに16時間混合することによって、セラミック スラリー混合物を得た。

> 【り134】次いで、上述のセラミックスラリー混合物 を、60℃の温浴中でエパポレータにより2時間減圧蒸 **圏することにより、メチルエチルケトンを完全に除去し** て、磁盤体セラミックペーストを得た。次いで、站度調 | 整用のために、テルピネオール10~20重置部添加し て、自動乳鉢により分散・調整した。

[0135]

【表8】

特闘2002-43161

25

		奥	991		比较到
洪料器号	35	37	38	39	40
有酸/化沙 建量	工作を見り一ス	本でアクリル西数 エステル	8'97'/// <b>11</b> 127'/	ボリアケルの独 エステル	かか
n'インダ弾性事 (MPa)	20	10	5	1	0.5
分散電	മ	مه	æ	ao	ora
部制障み (μm)	20	20	20	50	20
Ra(புற)	0.4	0.4	0.4	0.4	4.0
茶澄久階 不良率(%)	1	1	3	4	В

【①136】前途した磁性体セラミックグリーンシート のための磁性体セラミックスラリーに含まれるポリビニ ルプチラールの弾性率であるIMPaと比べると、磁性 体セラミックペーストに含まれる各種有機パインダの弾 性率は、表8に示すように、実施例となる試料36ない し39では、1MPa以上であり、比較例となる試料4 Oでは、1MPa未満である。

【 () 1 3 7 】 5. 補層インダクタの作製

複数の遊性体セラミックグリーンシートの荷層後にコイ ル状に延びるコイル導体が形成できるように、先に用意 した磁性体セラミックグリーンシートの所定の位置に、 ビアホール導体のための質道孔を形成するとともに、磁 **性体セラミックグリーンシートの主面上にコイル導体膜** および貫通孔内にピアホール導体を形成するため、導電 性ペーストをスクリーン印刷し、80°Cで10分間乾燥 した。次に、磁性体セラミックグリーンシート上に、段 差吸収用磁性体セラミックグリーン層を形成するため、 磁性体セラミックペーストをスクリーン印刷し、80℃ 30 料21~24に係る補層セラミックコンデンサによれ で10分間乾燥した。コイル導体膜および段差吸収用磁 性体セラミックグリーン層の各厚みは、乾燥後におい て、30 mm (競戏後の厚みは20 mm) になるように した。

【り138】次に、上述のようにコイル導体膜およびビ アホール導体ならびに段差吸収用セラミックグリーン層 を形成している9枚の磁性体セラミックグリーンシート を、コイル導体が形成されるように重ねるとともに、そ の上下にコイル導体膜等を形成していない6枚の磁性体 セラミックグリーンシートを重ねて、生の論層体を作製 40 し、この綺層体を、80℃で1000Kg/cm<sup>2</sup>の加 圧下で熱プレスした。

【0139】次に、焼成後において長さ1.0mm×幅 0.5mm×厚み0.5mmの寸法となるように、上述 の生の補層体を切断刃にて切断することによって、複数 の積層体チップを得た。

【0140】次に、ジルコニア粉末が少量散布された焼 成用セッター上に、上述の複数の綺層体チップを整列さ せ、室温から250℃まで24時間かけて昇温させ、有 機パインダを除去した。次に、荷屋体チップを、焼成炉 50 サに比べて、構造欠陥不良率が大幅に低減されることが

に投入し、最高970℃で約20時間のプロファイルに て焼成を行なった。

26

【り141】次に、得られた焼結体チップをバレルに投 入し、端面研磨を施した後、焼結体の両端部に主成分が 銀である外部電極を設けて、試料となるチップ状の荷層 インダクタを完成させた。

【1) 142】6. 特性の評価

20 上述した試料に係る綺麗インダクタについて、実験例1 の場合と同様の要領で、分散度、印刷厚み、Ra(表面 粗さ) および構造欠陥不良率を評価した。その結果が前 据の表5ないし表8に示されている。

【0143】表5において、実施例となる試料21~2 4と比較例となる試料25との間で比較すると、磁性体 セラミックグリーンシートの弾性率である20MPa以 上である現性率を有するように可塑剤の添加量が抑制さ れた磁性体セラミックペーストからなる段差吸収用セラ ミックグリーン層をもって構成された実施例としての試 は、20MPa未満の弾性率をもたらすように可塑剤が 多く添加された磁性体セラミックペーストからなる段差 吸収用セラミックグリーン層をもって構成された比較例 としての試料25に係る積層セラミックコンデンサに比 べて、構造欠陥不良率が大幅に低減されることができ る.

【①144】また、表6および表8において、実施例と なる試料26~29および試料36~39と比較例とな る試料3()および試料4()との間で比較すると、磁性体 - セラミックグリーンシートのための磁性体セラミックス ラリーに含まれる有機パインダの弾性率である I MP a 以上である弾性率を有する有機パインダを含む磁性体セ ラミックペーストからなる段差吸収用セラミックグリー ン層をもって構成された実施例としての試料26~29 および試料36~39に係る補層セラミックコンデンサ によれば、IMPa未満の弾性率を有する有機パインダ を含む遊陰体セラミックペーストからなる段差吸収用セ ラミックグリーン圏をもって構成された比較例としての 試料30 および試料40に係る論層セラミックコンデン

特別2002-43161

28

できる。

【り145】また、衰7において、実能例となる試料3 1~34と比較例となる試料35との間で比較すると、 磁性体セラミックグリーンシートのための磁性体セラミ ックスラリーに含まれる有機パインダのガラス転移温度 である20℃以上であるガラス転移温度を有する有機バ インダを含む磁性体セラミックペーストからなる段差吸 収用セラミックグリーン層をもって構成された実施例と しての試料31~34に係る補層セラミックコンデンサ によれば、20℃未満のガラス転移温度を有する有機パー10 インダを含む磁性体セラミックペーストからなる段差吸 収用セラミックグリーン層をもって構成された比較例と しての試料35に係る綺層セラミックコンデンサに比べ て、構造欠陥不良率が大幅に低減されることができる。 【①146】また、豪ちおよび豪6と表7および表8と を比較すれば、1次分散工程と2次分散工程とを採用 し、2次分散工程において有機パインダを添加した、表 7および衰8に示した試料31~40によれば、このよ うなことを行なわなかった表5 および表6 に示した試料 21~30に比べて、より優れた分散性を得ることがで 20 き、また、表面組さおよび構造欠陥不良率の各項目にお いてもより良好な結果を示していることがわかる。

· 27

【0147】とのように、実験例2による論層インダクタの場合にも、実験例1による論層セラミックコンデンサの場合と同様の傾向が現れる。

【り148】以上、この発明に係るセラミックペーストに含まれるセラミック粉末として、誘電体セラミック粉末が用いられる場合について説明したが、この発明では、用いられるセラミック粉末の電気的特性に左右されるものではなく、したがって、たとえば、絶縁体セラミック粉末あるいは圧電体セラミック粉末等を用いても、同様の効果を期待できるセラミックペーストを得るととができる。

#### [0149]

【発明の効果】以上のように、この発明によれば、段差 吸収用セラミックグリーン層を形成することによって、 生の積層体において、内部電極やコイル導体膜のような 内部回路要素膜が位置する部分とそうでない部分との 間、あるいは内部回路要素膜が満層方向に比較的多数配 列されている部分とそうでない部分との間での厚みの差 46 を実質的に生じなくすることができるとともに、 段差吸 収用セラミックグリーン層の弾性率が、セラミックグリ ーンシートの弾性率以上にされるので、複数の複合構造 物を積み重ね、かつプレスすることによって、生の綺層 体を得ようとするとき、段差吸収用セラミックグリーン 層がセラミックグリーンシートよりもプレス時に変形し にくくなり、そのため、段差吸収用セラミックグリーン 層が壁となって内部回路要素膜の変形も生じにくくな り、結果として、内部回路要素膜のずれや歪みが生じに くくすることができる。

【①150】したがって、得られた積層型セラミック電子部品において、デラミネーションや歳小クラック等の欠陥およびショート不良といった問題を生じにくくすることができる。

【り151】それゆえ、積層型セラミック電子部品を製造するために用いられるセラミックグリーンシートを有利に薄層化することができ、このような薄層化が進んでも、欠陥の生じにくいかつ信頼性の高い満層型セラミック電子部品を実現することができる。また、内部電極やコイル等体膜のような内部回路要素膜の厚肉化に対しても構造欠陥の生じにくいかつ信頼性の高い満層型セラミック電子部品を実現することができる。

【①152】とのように、との発明によれば、積層型セラミック電子部品の小型化あるいは薄型化かつ軽量化の要求に十分に対応することが可能となり、この発明が満層セラミックコンデンサの小型化あるいは薄型化かつ大容量化を有利に図ることができる。

【①153】との発明において、上述の股差吸収用セラミックグリーン層を形成するためのセラミックベーストが、少なくともセラミック粉末と第1の有機溶剤とを含む1次混合物を分散処理する1次分散工程と、1次分散工程を経た1次混合物に少なくとも有機バインダを加えた2次混合物を分散処理する2次分散工程と、第1の有機溶剤より高沸点の第2の有機溶剤を1次混合物に含ませる工程と、2次分散工程の後、2次混合物を加熱処理することによって、第1の有機溶剤を選択的に除去する除去工程とを経て作製されると、セラミックベーストにおいて、優れた分散状態を得35 ることができ、このことが反映して、上述したような効果がより顕著に発揮される。

#### 【図面の簡単な説明】

【図2】図1に示した綺層セラミックコンデンサの製造 方法において作製される複合構造物6の一部を破断して 示す平面図である。

「図3】図1に示した補層セラミックコンデンサの製造 方法において作製される積層体チップ4aを図解的に示 す断面図である。

【図4】この発明の他の実施形態による論層インダクタを製造するために用意される生の論層体13を構成する要素を分解して示す斜視図である。

【図5】図4に示した生の積層体13を焼成して得られた積層体チップ12を備える荷層インダクタ11の外観を示す斜視図である。

【図6】この発明にとって興味ある従来の積層セラミッ 50 クコンデンサの製造方法を説明するためのもので、生の

(15)

特闘2002-43161

荷層体3の一部を図解的に示す断面図である。

【図7】図6に示した論層をラミックコンデンサの製造 3a、13 生の論層体 方法において作製される内部電径1が形成されたセラミ 4a.12 積層体チップ ックグリーンシート2の一部を示す平面図である。

【図8】図6に示した論層セラミックコンデンサの製造 方法において作製される積層体チップ4を図解的に示す。 断面図である。

【符号の説明】

1 內部電腦(內部回路要素膜)

\*2.14~19 セラミックグリーンシート

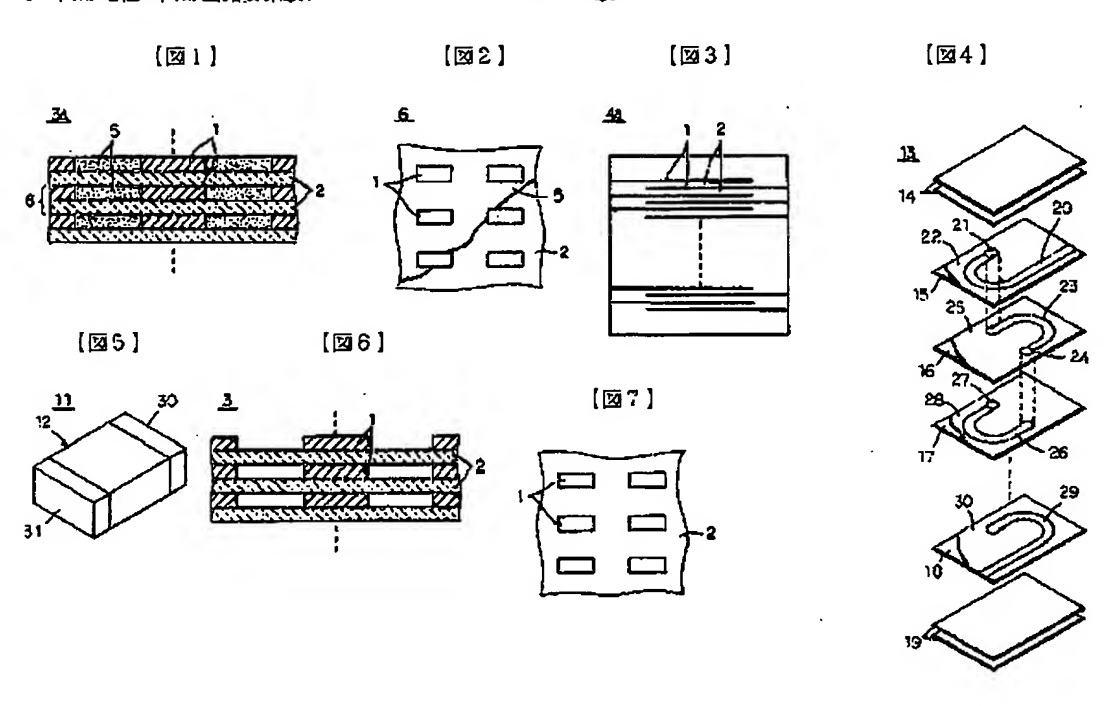
5. 22, 25. 28, 30 段差吸収用セラミックグ リーン麿

# 6 複合標準物

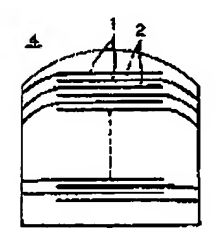
11 猗屈インダクタ(積層型セラミック電子部品)

20、23, 26, 29 コイル導体膜(内部回路要素

膜)







フロントページの続き

(51) Int.Cl.'	識別記号	FI	テーマコード(参考)
C 0 4 B 35/00		HO1F 41/94	C 5E062
HO1F 17/60		H O 1 G 4/39	301A 5E070
41/04			301E 5E082
H () 1 G 4/30	3 () 1		311F

特闘2002-43161 (17) B 2 8 B 11/00 3 1 1 C 0 4 B 35/00 (72) 発明者 木村 幸司 Fターム(参考) 40030 AA10 AA16 AA27 AA29 AA31 京都府長岡京市天神二丁目26番10号 株式 AA32 BA09 CA03 CA07 CA08 会社村田製作所内 GA14 GA15 GA16 GA17 (72) 発明者 加藤 浩二 4G052 DA05 DA08 DB02 DC04 DC05 京都府長岡京市天神二丁目26番10号 株式 DC06 会社村田製作所内 4G054 AA06 AB01 BA02 BA32 4G055 AA08 AB01 AC09 BA22 BA87 BB12 5EG01 AB03 AC03 AC09 AC10 AD03 AEOO AEO2 AEO3 AEO4 AFO6 AH01 AH05 AH09 AJ01 AJ02 5E062 0004 5E070 AA01 AB02 BA12 CB03 CB08 CB13 CB17 CC01 5EG82 ABO3 BC33 BC36 BC39 EE04 EE23 EE26 EE35 FG06 FG22 FG26 FG27 FG51 FG52 FG54 HH43 JJ03 LL01 LL03 MMZ2 KAR24 PPO6 PP10